(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年1 月17 日 (17.01.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/04427 A1

- (51) 国際特許分類⁷: C07D 237/08, 237/10, A61K 31/50, A61P 29/00, 19/10, 9/10

·(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/05904

(22) 国際出願日:

2001年7月6日(06,07,2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

09/612,953

2000 年7月10日 (10.07.2000) US

- (71) 出願人: 異和株式会社 (KOWA CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 460-0003 愛知県名古屋市中区錦三丁目6番29号 Aichi (JP).

代 (KUMAI, Natsuyo); 〒354-0017 埼玉県富士見市 針ヶ谷1丁目16番地13号-501 Saitama (JP). 安岡京子 (YASUOKA, Kyoko); 〒207-0012 東京都東大和市新堀 3-19-3-305 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 有賀三奉、外(ARUGA, Mitsuyuki et al.); 〒 103-0013 東京都中央区日本橋人形町1丁目3番6号 共同ビル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

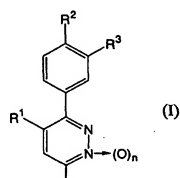
添付公開書類:

--- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PHENYLPYRIDAZINE DERIVATIVES AND DRUGS CONTAINING THE SAME

(54) 発明の名称: フェニルピリダジン誘導体及びこれを含有する医薬



(57) Abstract: Compounds of the general formula (I) or salts thereof; and drugs containing the compounds or the salts: (I) [wherein R^1 is optionally substituted phenyl, pyridyl, or the like; R^2 is lower alkoxy, lower alkylthio, lower alkylsulfinyl, lower alkylsulfonyl, or the like; R^3 is hydrogen, lower alkoxy, or the like; and R^4 is hydrogen, substituted alkyl, or the like]. The compounds exhibit an excellent interleukin 1B production inhibiting activity and are useful as preventive and therapeutic drugs for immunologic diseases, inflammatory diseases, ischemic disease, and so on.

(57) 要約:

本発明は、一般式(I)

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 $N \rightarrow (O)_n$

(式中、R1は置換基を有しても良いフェニル基、ピリジル基等を示し、R2は低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基等を示し、R3は水素原子、低級アルコキシ基等を示し、R4は水素原子、置換アルキル基等を示す)

で表される化合物又はその塩及びこれを含む医薬に関する。

この化合物は、優れたインターロイキン-1 β産生抑制作用を有し、免疫系疾患、炎症性疾患、虚血性疾患等の予防・治療剤などの医薬として有用である。

明細書

フェニルピリダジン誘導体及びこれを含有する医薬

技術分野

本発明は、優れたインターロイキン-1 β産生抑制作用を有し、免疫疾患、炎症性疾患、虚血性疾患等の予防及び治療に有用な新規フェニルピリダジン誘導体、並びにこれを有効成分とする医薬に関する。

背景技術

多くの疾患、例えばリウマチ、関節炎、骨粗鬆症、炎症性大腸炎、免疫不全症候群、敗血症、肝炎、腎炎、虚血性疾患、インスリン依存性糖尿病、動脈硬化、パーキンソン病、アルツハイマー病、白血病などにおいて、炎症性サイトカインであるインターロイキン -1β 0を生亢進が認められる。このインターロイキン -1β 1は、コラーゲナーゼやPLA2のような炎症に関与すると考えられている酵素の合成を誘導し、また動物において関節内注射をするとリウマチ様関節炎に非常に似た関節破壊をもたらす。一方、正常な生体においてインターロイキン -1β 1は、インターロイキン -1ν 2で、可溶性インターロイキン -1ν 2で、インターロイキン -1ν 2で、可溶性インターロイキン -1ν 2で、インターロイキン -1ν 2である。

各種疾患モデルに対し、それら生体活性抑制物質の遺伝子組換え体、抗インターロイキン -1β 抗体及び抗レセプター抗体を用いた研究ならびにノックアウトマウスを用いた研究からインターロイキン -1β が生体内で重要な役割を演じていることが明らかにされ、インターロイキン -1β の抑制作用を有する物質はそれら疾患の治療薬として期待されるようになった。

例えば、それら多くの疾患のうち、リウマチの治療に使用されている免疫抑制

剤やステロイドがインターロイキンー 1β の産生を抑制することが報告されている。現在開発中の薬物においても、例えばベンゾイルプロピオン酸誘導体である KE298(日本炎症学会(11回)、1990年)は免疫調整剤であるが、インターロイキンー 1β 産生抑制作用も有することが報告されている。また、COX- 2 選択的阻 害剤と言われる一群の化合物においても、例えば、フェノキシスルホンアニリド 誘導体であるニメスリド(DE 2333643)や、フェノキシベンゾピラン誘導体であるT-614(US 4954518)、また、デュアルインヒビター(COX-1/5-LO)であるテニダップ(オキシインドール誘導体)においてもインターロイキンー 1β 産生抑制作用が認められる。

しかしながら、これらの化合物はいずれも、インターロイキン-1β産生抑制 作用が主作用ではなく、本来の作用に比べ低い活性しか有していない。

近年、インターロイキンー 1 β産生抑制作用を目的にした合成研究が増大している。産生抑制剤としては、炎症シグナルの細胞核への伝達過程および転写翻訳段階を抑制する化合物群と、インターロイキンー 1 6 の前駆体をプロセッシングする酵素ICEを阻害する化合物群に分類される。前者の作用を有すると推定される化合物としては、SB203580 (特表平7-503017号)、FR167653(Eur. J. Pharm., 327, 1997, 169-175)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288)、E-5090(EP376288) (E-5090(EP376288)) などが知られている。

しかしながら、これらの化合物はいずれも、十分なインターロイキン -1β 産生抑制効果が得られるものではなかった。

一方、種々の 5, 6 ージフェニルピリダジン誘導体が、鎮痛・消炎作用を有することが知られている (EUR.J.MED.CHEM., 1979, 14, 53-60)。しかしながら、これらの 5, 6 ージフェニルピリダジン誘導体は、インターロイキンー 1 β 産生

抑制作用については、まったく知られていなかった。

また、最近、インターロイキン-1β産生抑制作用を有するピリダジン誘導体 (特開平7-69894、WO9841511、WO9910331、WO9910332、WO9925697、 WO9944995) としていくつか公開となっているが、本発明化合物とは化学構造 が異なるものである。

従って、本発明の目的は、優れたインターロイキン-1β産生抑制作用を有する化合物及びこれを有効成分とする医薬を提供することにある。

発明の開示

かかる実情において、本発明者らは鋭意研究を行った結果、後記一般式(I)で表わされるピリダジン誘導体が、優れたインターロイキン-1β産生抑制作用を有し、免疫疾患、炎症性疾患、虚血性疾患の予防及び治療用の医薬として有用であることを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、一般式(I)

(式中、R1は置換基を有しても良いフェニル基又は置換基を有しても良いピリジル基を示し、R2は低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基又は低級アルキルスルホニル基を示し、R3は水素原子又は低級アルコキ

シ基を示し、R²及びR³は一緒になってアルキレンジオキシ基を構成しても良い。R⁴は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシ基、置換基を有しても良い低級アルキル基、置換基を有しても良い低級アルケニル基、置換基を有しても良い低級アルキルスルフィニル基、置換基を有しても良い低級アルキルスルフィニル基、置換基を有しても良い低級アルキルスルカイニル基、置換基を有しても良い低級アルキルスルホニルオキシ基、置換基を有しても良い芳香族炭化水素基、置換基を有しても良いフェノキシ基、置換基を有しても良いフェノキシ基、置換基を有しても良いフェニルスルフィニル基、置換基を有しても良いフェニルスルオニル基、置換基を有しても良いピリジルオキシ基、置換基を有しても良いモルホリノカルボニル基、置換基を有しても良いピリジルオカルボニル基、置換基を有しても良いピペリジノカルボニル基、置換基を有しても良いモルホリノカルボニル基、置換基を有しても良いピペリジノカルボニル基、置換基を有しても良いアミノ基を示し、nは0又は1を示す。

但し、 R^4 が水素原子又はハロゲン原子の場合、 R^1 が4-メトキシフェニル基であり R^2 がメトキシ基であり、 R^3 が水素原子であるものを除く。又 R^1 が4-(メチルスルホニル)フェニル基及び4-(アミノスルホニル)フェニル基であるものを除く)

で表わされるフェニルピリダジン誘導体又はその塩を提供するものである。

また、本発明は、当該フェニルピリダジン誘導体(I)又はその塩を有効成分とする医薬を提供するものである。

また、本発明は、当該フェニルピリダジン誘導体(I)又はその塩を有効成分とするインターロイキン-1 β 産生抑制剤を提供するものである。

また、本発明は、当該フェニルピリダジン誘導体(I)又はその塩を及び薬学的に許容される担体を含有する医薬組成物を提供するものである。

更に、本発明は、当該フェニルピリダジン誘導体(I)又はその塩を投与する ことを特徴とするインターロイキン-1β産生亢進に起因する疾患の処置方法を

提供するものである。

更に、本発明は、当該フェニルピリダジン誘導体(I)又はその塩の、医薬製造のための使用を提供するものである。

発明を実施するための最良の形態

明細書中に示される低級アルキル基及び低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルホニルオキシ基の低級アルキル基部分としては、直鎖、分岐又は環状の炭素数1~6のもの、例えばメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nープチル基、イソプチル基、tーブチル基、nーペンチル基、2-メチルプチル基、2,2-ジメチルプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、nーヘキシル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、2,2-ジメチルブチル基、2,3-ジメチルプチル基等が挙げられる。また、ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等が挙げられる。

一般式(I)中、R1で示される置換基を有しても良いフェニル基及びピリジル基の置換基としては、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルキル基、低級アルコキシ基、フェニルチオ基等が挙げられ、特にハロゲン原子、低級アルコキシ基、フェニルチオ基が好ましい。ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子が好ましく、低級アルコキシ基としてはメトキシ基が好ましい。また、これら置換基はフェニル基の4位に置換するのが好ましい。R1としては、ハロゲン原子、低級アルコキシ基若しくはフェニルチオ基が置換しても良いフェニル基又はピリジル基が好ましく、特に4-メトキシフェニル基、4-ピリジル基、フェニル基、4-フルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-(フェニルチオ)フェニル基が好ましい。

R²で示される低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基及び低級アルキルスルホニル基の低級アルキル基部分としては、特にメチ

ル基が好ましい。R²としては、特にメトキシ基、メチルチオ基、メチルスルホニル基が好ましい。

R³で示される低級アルコキシ基としては、特にメトキシ基が好ましい。

また、R²とR³が一緒になって構成するアルキレンジオキシ基としては、エチレンジオキシ基が好ましい。

R4で示される置換基を有しても良い低級アルキル基の置換基としては、ハロゲ ン原子、ヒドロキシ基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、カルボキシ基、置換基 を有しても良いアミノカルボニル基等が挙げられ、特にヒドロキシ基、カルボキ シ基、置換基を有しても良いアミノカルボニル基が好ましい。当該アミノカルボ 二ル基の置換基としては、ヒドロキシ基、低級アルキル基等が挙げられる。R4で 示される置換基を有しても良い低級アルケニル基の置換基としては、ハロゲン原 子、アリール基等が挙げられる。低級アルケニル基としては直鎖、分岐又は環状 の炭素数 1 ~ 6 のものが挙げられ、特にアリル基が好ましい。R4で示される置換 基を有しても良い低級アルキルチオ基、置換基を有しても良い低級アルキルスル フィニル基、置換基を有しても良い低級アルキルスルホニル基及び置換基を有し ても良い低級アルキルスルホニルオキシ基の置換基としては、芳香族炭化水素基、 例えばフェニル基等が挙げられる。R4で示される置換基を有しても良い芳香族炭 化水素基又は芳香族複素環式基の置換基としては、ハロゲン原子、低級アルキル 基、低級アルコキシ基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基等が挙げられ、特にハロ ゲン原子、低級アルキル基が好ましい。芳香族炭化水素基としてはフェニル基、 ナフチル基等の炭素数6~10のものが挙げられ、特にフェニル基が好ましい。 芳香族複素環式基としては、窒素含有の5又は6員環のものが挙げられ、特にピ リジル基が好ましい。R4で示される置換基を有しても良いフェノキシ基の置換基 としては、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、低級アルキル基、低 級アルコキシ基等が挙げられ、特にハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、低級ア ルコキシ基が好ましい。R4で示される置換基を有しても良いフェニルチオ基、置

換基を有しても良いフェニルスルフィニル基及び置換基を有しても良いフェニル スルホニル基の置換基としては、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキ シ基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基等が挙げられ、特にハロゲン原子が好まし い。R4で示される置換基を有しても良いピリジルオキシ基の置換基としては、ハ ロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基、ニトロ基、アミノ 基等が挙げられる。R4で示される置換基を有しても良いモルホリノ基、置換基を 有しても良いモルホリノカルボニル基及び置換基を有しても良いピペリジノカル ボニル基の置換基としては、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、 シアノ基、ニトロ基等が挙げられる。R4で示される置換基を有しても良いピペラ ジノカルボニル基の置換基としては、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アル コキシ基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基等が挙げられ、特に低級アルキル基が 好ましい。R4で示される置換基を有しても良いアミノ基の置換基としては、低級 アルキル基、置換基を有しても良いフェニル基、ベンジル基、アシル基等が挙げ られ、特に低級アルキル基、置換基を有しても良いフェニル基、ベンジル基が好 ましい。当該フェニル基の置換基としては、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 アミノ基、低級アルコキシ基等が挙げられ、特にハロゲン原子、アルコキシ基が 好ましい。

R4としては、水素原子;ハロゲン原子;シアノ基;カルボキシ基;ヒドロキシ基、カルボキシ基、置換基を有しても良いアミノカルボニル基を置換基として有しても良い低級アルキル基;低級アルケニル基;低級アルキルチオ基;低級アルキルスルホニル基;低級アルキルスルホニル基;低級アルキルスルホニル基;のロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、低級アルコキシ基を置換基として有しても良いフェノキシ基;ハロゲン原子を置換基として有しても良いフェニルチオ基;ピリジルオキシ基;モルホリノ基;モルホリノカルボニル基;低級アルキル基を置換基として有しても良いピペラジノカルボニル基;低級アルキル基、置換基を有しても良いフェニル基、ベンジル基を置換基として有しても良いアミノ基が好ましい。

本発明のフェニルピリダジン誘導体(I)としては、一般式(I)中、R¹が置換基を有しても良いフェニル基又はピリジル基を示し、R²が低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基又は低級アルキルスルホニル基を示し、R³が水素原子又は低級アルコキシ基を示し、R²及びR³が一緒になってアルキレンジオキシ基を構成しても良く、R⁴が水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシ基、置換基を有しても良い低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルホニル基、置換基を有しても良いフェノキシ基、置換基を有しても良いフェニルチオ基、ピリジルオキシ基、モルホリノ基、モルホリノカルボニル基、置換基を有しても良いピペラジノカルボニル基又は置換基を有しても良いアミノ基を示し、nが0又は1を示す(但し、R⁴が水素原子又はハロゲン原子であって、R¹が4ーメトキシフェニル基でありR²がメトキシ基であり、R³が水素原子であるものを除く。又R¹が4ー(メチルスルホニル)フェニル基及び4ー(アミノスルホニル)フェニル基であるものを除く)ものが好ましい。

シフェニル) - 6 - (4 - 二トロフェノキシ)ピリダジン、3,4 - ピス(4 - メトキシフェニル) - 6 - (2 - シアノフェノキシ)ピリダジン、3,4 - ピス(4 - メトキシフェニル) - 6 - (3 - シアノフェノキシ)ピリダジン、6 - (2,4 - ジフルオロフェノキシ) - 3 - (4 - メトキシフェニル) - 4 - (4 - ピリジル)ピリダジン、6 - (2,3 - ジフルオロフェノキシ) - 3 - (4 - メトキシフェニル) - 4 - フェニルピリダジン、6 - (2,4 - ジフルオロフェノキシ) - 3 - (4 - メトキシフェニル) - 4 - フェニルピリダジン、3 - (4 - メトキシフェニル) - 6 - (2,3,4,5,6 - ペンタフルオロフェノキシ) - 4 - フェニルピリダジン、3 - (4 - メチルチオフェニル) - 6 - フェニルチオー4 - (4 - フェニルチオフェニル) ピリダジン、4 - (4 - クロロフェニル) - 6 - (2,4 - ジフルオロフェノキシ) - 3 - [4 - (メチルチオ)フェニル] ピリダジン、3,4 - ビス(4 - メトキシフェニル) - 6 - シアノピリダジン、6 - シアノ-3 - (4 - メトキシフェニル) - 4 - フェニルピリダジンが挙げられる。

〔製造法〕

本発明のフェニルピリダジン誘導体又はその塩(I)の製造法は特に限定されず、ピリダジン誘導体の合成に従来用いられている種々の方法又はその変法を用いることができる。例えば、次の製造法1~5の反応工程に従って製造することができる。

(製造法1)

(式中、R¹、R²及びR³は前記と同じ意味を示し、R⁵は置換基を有しても良いモルホリノ基、置換基を有しても良いピペリジノ基又は置換基を有しても良いピペラジノ基等を示す。R⁶及びR⁷はそれぞれ独立に水素原子、ヒドロキシ基、低級アルキル基等を示す)

製造法 1 中、原料である化合物(Ⅱ)及び(Ⅲ)は、それぞれ公知の方法(WO 9925697)により製造することができる。

(1)R4がハロゲン原子である化合物(I₁)の製造:

化合物 (II) に、溶媒中ハロゲン化剤を反応させることにより、化合物(I_1)を 製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、ベンゼン、トルエン、N, N – ジメチルホルムアミド (DMF) 等が挙げられる。ハロゲン化剤としてはオキシ塩化リン、チオニルクロリドなどが挙げられる。反応は、20~150℃で0.5~10時間、特に50~130℃で1~5時間行うのが好ましい。

(2)R4が置換基を有しても良いフェノキシ基である化合物(I_2)、置換基を有しても良いフェニルチオ基である化合物(I_3)、置換基を有しても良いピリジルオキシ基である化合物(I_4)、置換基を有しても良いモルホリノ基である化合物(I_6)又は置換基を有しても良いアミノ基である化合物(I_6)の製造:

化合物(I_1)を溶媒中塩基の存在下、 R^4H (R^4 は置換基を有しても良いフェノキシ基、置換基を有しても良いフェニルチオ基、置換基を有しても良いピリジルオキシ基、置換基を有しても良いモルホリノ基又は置換基を有しても良いアミノ基を示す)で表わされる化合物と反応させることにより、化合物(I_2-I_6)を製造することができる。

本反応で使用できる塩基としては、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基;金属アルコキシド等の有機塩基が挙げられる。溶媒としては、DMF、ジメチルスルホキシド、アセトン、メチルエチルケトン等を使用することができる。反応は、20~150℃で1~20時間、特に50~130℃で2~10時

間行うのが好ましい。

(3)R4が置換基を有しても良いアリール基である化合物(I₇)の製造:

化合物(I_1)を溶媒に溶解し、パラジウム系触媒及びアリールマグネシウムブロミドを順に加え、反応させることにより、化合物(I_2)を製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、エーテル、テトラヒドロフラン(THF)、 ジメトキシエタン、ベンゼン、トルエン等が挙げられる。パラジウム系触媒とし ては、塩化パラジウム及びテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム等 が使用できる。反応は、20~100℃で0.5~2時間、特に40~80℃で1~1.5時間攪 拌して行うのが好ましい。

(4)R4がアルキルチオ基である化合物(I₈)の製造:

化合物(Ⅲ)に溶媒中、水素化ナトリウムの存在下ハロゲン化アルキルを反応 させることにより、化合物(I₈)を製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、DMF、ジメチルスルホキシド、アセトン、 THF、ジオキサン、メチルエチルケトン等が挙げられる。反応は0~50℃で0.5 ~2時間、特に5~20℃で1時間攪拌して行うのが好ましい。

(5)R4がアルキルスルホニル基である化合物(I₉)の製造:

化合物 (I_8) を溶媒中酸化することにより、化合物 (I_9) を製造することができる。

本反応で使用できる酸化剤としては、四酸化オスミウムー過ヨウ素酸ナトリウム、メタクロル過安息香酸等が挙げられる。溶媒としては、クロロホルム、アセトン、プタノール等の他、これらの溶媒の混合溶媒等を使用することができる。 反応は、-40~50℃で1~40時間、特に-10~20℃で10~30時間攪拌して行うのが好ましい。

(6)R4がアルキルスルホニルオキシ基である化合物(I₁₀)の製造:

化合物(Ⅱ)を溶媒中、アルキルスルホニルハライドと反応させることにより、

化合物(I10)を製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、ピリジン、ピコリン、ルチジン等が挙げられる。反応は、10~40℃で1~10日間、特に20~30℃で3~5日間行うのが好ましい。

(7)R4が水素原子である化合物(I₁₁)の製造:

化合物 (I_1) を溶媒中触媒の存在下、接触還元することにより化合物 (I_{11}) を製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、メタノール、エタノール、THF、酢酸エチル、酢酸等が挙げられる。触媒としては、10%パラジウムー炭素等を使用することができる。反応は水素気流下、常温常圧で1~10時間、特に4~5時間行うのが好ましい。

(8)R4が水素原子でありピリダジン-1·オキシドである化合物(I₁₂)の製造:

化合物(I_{11})を溶媒中過酸化水素水と反応させることにより、化合物(I_{12})を製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、酢酸等が挙げられる。反応は20~80℃で2~10時間、特に40~60℃で4~6時間行うのが好ましい。

(9)R4がシアノ基である化合物(I₁₃)の製造:

化合物(I_{12})に溶媒中、アシル化剤及びシアン化アルカリを反応させること により、化合物(I_{13})を製造することができる。

本反応で使用できるシアン化アルカリとしては、シアン化ナトリウム、シアン化カリウム等が挙げられる。アシル化剤としては、無水酢酸、アセチルクロリド、塩化ペンゾイル等を使用することができる。反応は10~40℃で10~40時間、特に20~30℃で20~30時間行うのが好ましい。

(10)R4がカルボキシ基である化合物(I 14) の製造:

化合物(I_{13})を溶媒中、無機酸又はアルカリの存在下加水分解することにより、化合物(I_{14})を製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、水、エタノール、メタノール及びこれらの 混合溶媒等が挙げられる。無機酸としては、塩酸、硫酸、硝酸等が使用できる。 アルカリとしては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等が使用できる。反応は、 60~140℃で0.5~2時間、特に80~120℃で攪拌して行うのが好ましい。

(11)R4が-COR5である化合物(I₁₅)の製造:

化合物(I_{14})に縮合剤の存在下、式 R^5H (R^5 は前記と同じ意味を示す)で表される化合物を反応させることにより、化合物(I_{15})を製造することができる。

本反応で使用できる縮合剤としては、1-プロパン燐酸環状無水物(n=3)の50%酢酸エチル溶液等が挙げられる。溶媒としては、THF、DMF及びこれらの混合溶媒等が使用できる。反応は10~40℃で1~7時間、特に20~30℃で3~5時間攪拌して行うのが好ましい。

(12)R⁴がアルケニル基である化合物(I₁₆)の製造:

化合物(I_1)を溶媒中、不活性ガス雰囲気中パラジウム系触媒の存在下アルケニルマグネシウムプロミドを反応させることにより、化合物(I_{16})を製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、THF、ベンゼン、トルエン等が挙げられる。パラジウム系触媒としては、塩化パラジウム及びテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム等が使用できる。反応は、-20~40℃で0.5~4時間、特に-10~10℃で0.5~1.5時間、更に20~30℃で1~3時間攪拌して行うのが好ましい。

(13)R4がヒドロキシアルキル基である化合物(I 17)の製造:

化合物(I_{16})のアルケニル基にハイドロボーレーション反応を行うことにより、化合物(I_{17})を製造することができる。

ハイドロボーレーション反応としては、化合物(I_{16})を溶媒中、不活性ガス、例えばアルゴンや窒素の雰囲気下、9-ボラビシクロ[3.3.1]ノナン(9-BBN)又はその塩の溶液を加え、 $10\sim40$ ℃で $5\sim30$ 時間、好ましくは $20\sim30$ ℃で $10\sim20$

時間攪拌した後、反応液を氷水冷却しながら水、アルカリ水溶液、過酸化水素水を順次加え、10~40℃で1~4時間、好ましくは20~30℃で1.5~3時間攪拌する方法等が挙げられる。

(14)R4がカルボキシアルキル基である化合物(I₁₈)の製造:

化合物 (I₁₇) を溶媒中、酸化剤により酸化反応することにより、化合物 (I₁₈) を製造することができる。

本発明で使用できる溶媒としては、アセトン、酢酸等が挙げられる。酸化剤としてはジョーンズ試薬等が使用できる。反応は10~40℃で4~12時間、特に20~30℃で6~10時間攪拌して行うのが好ましい。

(15) R^4 が置換基を有しても良いアミノカルボニル基が置換しているアルキル基である化合物(I_{19})の製造:

化合物(I_{18})と式 R^6R^7NH (R^6 及び R^7 は前記と同じ意味を示す)で表される化合物を、化合物(I_{15})の製造と同様に反応させることにより、化合物(I_{19})を製造することができる。

(製造法2)

R²が低級アルキルスルホニル基である化合物(I₂₀)の製造:

化合物 (IV) を溶媒中、酸化することにより、化合物 (I_{20}) を製造することができる。

本反応は、化合物(I₉)の製造と同様の反応を使用することができる。その他に、酸化剤として過酸化水素等、溶媒として、酢酸等を使用することもできる。

この場合、反応は40~100℃で0.5~6時間、特に60~80℃で2~4時間攪拌して行うのが好ましい。

(製造法3)

 R^1 がフェニルチオフェニル基、 R^4 がフェニルチオ基である化合物(I_{21})の製造: R^1 がハロフェニル基である化合物(I_1)を溶媒中、塩基の存在下にチオフェノールと反応させることにより、化合物(I_{21})を製造することができる。

本反応に使用できる塩基としては、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基;金属アルコキシド等の有機塩基が挙げられる。溶媒としては、DMF、ジメチルスルホキシド、アセトン、メチルエチルケトン等を使用することができる。反応は、50~300℃で5~40時間、特に100~200℃で10~30時間行うのが好ましい。

(製造法4)

製造法4中、化合物(VII)は、化合物(V)に溶媒中、塩基の存在下にアセトンを反応させることにより、製造することができる。

本反応で使用できる溶媒としては、アセトン、エタノール、メタノール及びこれらの混合溶媒等が挙げられ、塩基としては、ピペリジン、モルホリン、ジイソプロピルアミン等が挙げられる。反応は、10~40℃で10分~1時間、特に20~40分間攪拌して行なうのが好ましい。なお、化合物(Ⅶ)は、Lancasterより市販されているものを用いることもできる。

(1)R4がアルキル基である化合物(I₂₂)の製造:

化合物 (VI) 及び化合物 (VII) を溶媒中、シアン化アルカリの存在下反応させることにより化合物 (VIII) を得、これに溶媒中、ヒドラジン一水和物を反応させた後、脱水素することにより、化合物 (I22) を製造することができる。

化合物(VI)及び化合物(VII)の反応に使用できる溶媒としては、DMF、ジメチルスルホキシド等が挙げられ、シアン化アルカリとしては、シアン化カリウム、シアン化ナトリウム等が挙げられる。

ヒドラジン水和物との反応に使用できる溶媒としては、エタノール、イソプロ

パノール等が挙げられる。反応は 50~100℃で 4~10 時間、特に 70~90℃で 6~8 時間攪拌して行うのが好ましい。脱水素反応はクロロホルム等の溶媒中、空気酸化等によって行うことができる。

(2)R²がアルキルスルホニル基、R⁴がアルキル基である化合物(I_{23})の製造: R²がアルキルチオ基である化合物(I_{22})に、(I_{20})の製造と同様の反応を行うことにより、化合物(I_{23})を製造することができる。

(製造法5)

製造法 5 中、化合物(IX)は公知の方法(WO 9925697)により製造することができる。化合物(IX)のTHF溶液に−20℃でリチウムジイソプロピルアミド(LDA)を加え、室温にて 20 分反応後、ヨウ化アリルを加え室温にて 30 分反応させことによって、化合物(X)を得ることができる。化合物(X)を四酸化オスミウム酸化することにより、化合物(XI)を製造することができる。

(1)R¹がハロフェニル基、R⁴が水素原子である化合物(I₂₄)の製造:

化合物 (XI) に、化合物 (I₂₂) の製造と同様の反応を行うことにより、化

合物(I₂₄)を製造することができる。

(2) R^1 がハロフェニル基、 R^4 が水素原子でありピリダジン-1-オキシドである化合物 (I_{25}) の製造:

化合物(I_{24})に、化合物(I_{12})の製造と同様の反応を行うことにより、化合 \bullet 物(I_{25})を製造することができる。

(3)R¹がハロフェニル基、R⁴がシアノ基である化合物(I₂₆)の製造:

化合物(I_{25})に、化合物(I_{13})の製造と同様の反応を行うことにより、化合物(I_{26})を製造することができる。

前記の各反応で得られた中間体及び目的化合物は、有機合成化学で常用される 精製法、例えば、濾過、抽出、洗浄、乾燥、濃縮、再結晶、各種クロマトグラフィー等に付して単離、精製することができる。また、中間体においては、特に精 製することなく次の反応に供することができる。また、反応溶媒、再結晶溶媒な どの溶媒の溶媒和物、特に水和物として得ることもある。

本発明のフェニルピリダジン誘導体の塩としては、塩酸塩、硝酸塩、臭化水素酸塩、酢酸塩、硫酸塩、pートルエンスルホン酸塩、メタンスルホン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、乳酸塩、ナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩、アンモニウム塩、メチルアンモニウム塩、ジメチルアンモニウム塩、トリメチルアンモニウム塩等が挙げられる。

このようにして得られる本発明のフェニルピリダジン誘導体(I)又はその塩は、優れたインターロイキン-1β産生抑制作用を有し、インターロイキン-1β産生亢進に起因する疾患、例えば免疫疾患、炎症性疾患、虚血性疾患、骨粗鬆症、敗血症等の予防・治療剤、特に、リウマチ、免疫不全症候群、関節炎、炎症性大腸炎、虚血性心疾患、虚血性脳障害、虚血性腎炎、虚血性肝炎、インスリン依存性糖尿病、動脈硬化、パーキンソン病、アルツハイマー病、白血病等の予防・治療剤などの医薬あるいはインターロイキン-1β産生抑制剤として有用である。

本発明の医薬は、前記フェニルピリダジン誘導体(I)又はその塩を有効成分

とするものであり、この投与形態としては、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、 散剤、シロップ剤などによる経口投与又は静脈内注射剤、筋肉注射剤、坐剤、吸 入薬、経皮吸収剤、点眼剤、点鼻剤などによる非経口投与が挙げられる。またこ のような種々の剤型の医薬製剤を調製するには、この有効成分を単独で、又は他 の薬学的に許容される賦形剤、結合剤、増量剤、崩壊剤、界面活性剤、滑沢剤、 分散剤、緩衝剤、保存剤、矯味剤、香料、被膜剤、担体、希釈剤等を適宜組み合 わせて用いることができる。

本発明の医薬の投与量は、患者の体重、年齢、性別、症状等によって異なるが、 通常成人の場合、一般式(I)で表わされる化合物として、1日0.01~1000mg、 特に0.1~100mgを、1回又は数回に分けて経口投与又は非経口投与するのが好ま しい。

実施例

次に、実施例を挙げて本発明を更に説明するが、本発明はこれら実施例に限定 されるものではない。

実施例1

- 3. 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-フェニルピリダジンの製造:
- 3, $4 \forall Z$ ($4 \forall Z$ トキシフェニル) $-6 \partial \Box \Box \Box \Box \Box \forall \exists Z$ [Eur.J.Med.Chem.—Chimica Therapeutica, 14, 53-60(1979)] 309.3mg (0.95 ミリモル) をベンゼン 2mlに溶解し、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム [Pd(Ph₃P)₄] 90.6mg (0.08ミリモル) およびフェニルマグネシウムプロミド (1.0M テトラヒドロフラン溶液) 1.5mlを順に加え、60 ℃にて75 分間撹拌した。反応溶液に水-塩化メチレンを加えた後、塩化メチレンで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー [シリカゲル10g, ヘキサン/酢酸エチル (2/1)]で分離精製し、淡黄色アモルファスとして標題化合物 129mg (36.9%) を得た。

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.83(3H, s), 3.84(3H, s), 6.86(2H, d, J=9.04 Hz), 6.90(2H, d, J=9.04 Hz), 7.22(2H, d, J=9.04 Hz), 7.45·7.55(5H, m), 7.79(1H, s), 8.15·8.20(2H, m).

IR (film) cm⁻¹: 1609, 1514, 1392, 1252, 1178.

実施例2

- 3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2, 4-ジフルオロフェニルチオ)ピリダジンの製造:
- 3, 4-ビス(4·メトキシフェニル)-6-クロロピリダジン 440mg(1.35 ミリモル)をN, N-ジメチルホルムアミド 5mlに溶解し、炭酸カリウム 400mg (2.90ミリモル)及び2, 4-ジフルオロチオフェノール 300mg(2.05ミリモル)を順に加え、80℃にて7時間撹拌した。反応液を減圧濃縮したのち残渣をクロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣を分取用薄層シリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル(8/1))で分離精製し、得られた結晶をクロロホルムーエーテルーへキサンから再結晶し、無色針状晶 219.7mg(37.4%)を得た。

融点:112.0-113.0℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.80(3H, s), 3.81(3H, s), 6.80(2H, d, J=8.79 Hz), 6.83(2H, d, J=8.79 Hz), 6.95-7.02(3H, m), 7.08(2H, d, J=8.79 Hz), 7.36 (2H, d, J=8.79 Hz), 7.70(1H, ddd, J=1.71, 6.35, 8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1608, 1509, 1487, 1387, 1297, 1251, 1178.

実施例3

3,4-ビス(4・メトキシフェニル)-6-(フェノキシ)ピリダジンの製造: 実施例2と同様に、3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリ ダジン 160mg(0.490ミリモル)とフェノールを原料として、120℃にて22 時間反応後、後処理を行い、無色針状晶として標題化合物 133.1mg(70.7%)を

得た。

融点:198.8-199.5℃(酢酸エチルーヘキサン)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.83(3H, s), 6.81(2H, d, J=9.04 Hz), 6.85(2H, d, J=8.79 Hz), 7.09(1H, s), 7.15(2H, d, J=8.79 Hz), 7.21-7.31(3H, m), 7.34(2H, d, J=9.04 Hz), 7.35-7.46(2H, m).

IR (KBr) cm⁻¹: 1608, 1512, 1489, 1419, 1397, 1251, 1216, 1174.

実施例4

3, 4-ビス(4·メトキシフェニル)-6-(フェニルチオ)ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 ービス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリ ダジン 352.5mg(1.08ミリモル)とチオフェノールを原料として、1 0 0 0 にて 7 時間反応後、後処理を行い、無色結晶性粉末として標題化合物 55.8mg(12.9%)を得た。

融点:176.9·177.8℃(クロロホルム-エーテル)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.79(3H, s), 3.80(3H, s), 6.80(2H, d, J=8.79 Hz), 6.81(2H, d, J=8.79 Hz), 7.00(2H, d, J=8.79 Hz), 7.02 (1H, s), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz), 7.42-7.46 (3H, m), 7.65-7.69(2H, m).

IR (KBr) cm⁻¹: 1607, 1508, 1387, 1219, 1174.

実施例5

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2, 3-ジフルオロフェノキシ)ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリ ダジン 180mg(0.551ミリモル)と2,3-ジフルオロフェノールを原料として、 150℃にて19時間反応後、後処理を行い、無色結晶性粉末として標題化合物

208.3mg(90.0%)を得た。

融点:157.5-159.0℃(クロロホルム-ヘキサン)

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})$ δ :

3.80(3H, s), 3.83(3H, s), 6.81(2H, d, J=8.79 Hz), 6.88(2H, d, J=8.79 Hz), 7.07-7.17(3H, m), 7.18(1H, d, J=8.79 Hz), 7.22(1H, s), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz). IR (KBr) cm⁻¹: 1609, 1513, 1478, 1420, 1396, 1372, 1295, 1251, 1201, 1176. 実施例 6

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2, 4-ジフルオロフェノキシ) ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 - ビス(4 - メトキシフェニル)- 6 - クロロピリ ダジン 200mg(0.613 ミリモル)と 2, 4 - ジフルオロフェノールを原料として、1 2 0 \mathbb{C} にて 1 3 時間反応後、後処理を行い、無色結晶性粉末として標題化合物 136mg(52.5%)を得た。

融点:141.7·142.5℃(エーテル-ヘキサン)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.80(3H, s), 3.83(3H, s), 6.80(2H, d, J=8.79 Hz), 6.87(2H, d, J=8.79 Hz), 6.90-7.02(2H, m), 7.17(2H, d, J=8.79 Hz), 7.19 (1H, s), 7.32 (1H, m), 7.33(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1610, 1506, 1395, 1299, 1249, 1208, 1179.

実施例7

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2, 5-ジフルオロフェノキシ)ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 ーピス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリ ダジン 200mg (0.613ミリモル)と 2, 5 ージフルオロフェノールを原料として、 1 5 0 $\mathbb C$ にて 2 4時間反応後、後処理を行い、無色結晶性粉末として標題化合物 235.5mg (91.5%) を得た。

融点:174.4·175.2℃(クロロホルム-ヘキサン)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.80(3H, s), 3.83(3H, s), 6.81(2H, d, J=8.79 Hz), 6.87(2H, d, J=8.79 Hz), 6.94(1H, m), 7.09·7.17 (2H, m), 7.18(2H, d, J=8.79 Hz), 7.20(1H, s), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1608, 1507, 1419, 1398, 1372, 1301, 1250, 1209, 1173. 実施例 8

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2, 6-ジフルオロフェノキシ)ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリ ダジン 200mg(0.613ミリモル)と2,6-ジフルオロフェノールを原料として、 150℃にて72時間反応後、後処理を行い、無色結晶性粉末として標題化合物 101.0mg(39.3%)を得た。

融点:204.7·206.4℃(クロロホルム-ヘキサン)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.80(3H, s), 3.83(3H, s), 6.80(2H, d, J=8.79 Hz), 6.87(2H, d, J=8.79 Hz), 7.03(2H, t, J=7.57 Hz), 7.18 (1H, m), 7.19(2H, d, J=8.79 Hz), 7.27(1H, s), 7.33(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1609, 1513, 1499, 1479, 1394, 1295, 1251, 1221, 1178. 実施例 9

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(3, 4-ジフルオロフェノキシ) ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリ ダジン 150mg(0.459ミリモル)と3, 4-ジフルオロフェノールを原料として、 150℃にて14時間反応後、後処理を行い、淡黄色アモルファスとして標題化 合物 190.2mg(99.1%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.83(3H, s), 6.81(2H, d, J=8.79 Hz), 6.86(2H, d, J=8.79 Hz), 7.05 (1H, m), 7.11-7.23(5H, m), 7.33(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1610, 1587, 1574, 1506, 1419, 1394, 1373, 1298, 1251, 1209, - 1179.

実施例10

3, 4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-(3, 5-ジフルオロフェノキシ)ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリ ダジン 250mg (0.766ミリモル)と3, 5-ジフルオロフェノールを原料として、150 ℃にて6 時間反応後、後処理を行い、無色針状晶として標題化合物 315.0mg (98.0%) を得た。

融点:135.1-137.5℃(酢酸エチルーエーテルーヘキサン)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.83(3H, s), 6.70(1H, tt, J=1.20, 9.03 Hz), 6.80-6.90(6H, m), 7.15(1H, s), 7.16(2H, d, J=8.79 Hz), 7.35(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1609, 1514, 1466, 1394, 1373, 1253, 1212, 1182.

実施例11

3, 4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-(2, 3, 5, 6-テトラフル オロフェノキシ) ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリダジン 200.0mg(0.613ミリモル)と2, 3, 5, 6-テトラフルオロフェノールを原料として、150 Cにて12時間反応後、後処理を行い、無色結晶性粉末として標題化合物 105.7mg(37.8%)を得た。

融点:172.5·174.5℃(ヘキサン)

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})$ δ :

3.81(3H, s), 3.84(3H, s), 6.82(2H, d, J=8.79 Hz), 6.88(2H, d, J=8.79 Hz), 7.03(1H, tt, J=7.08, 10.01 Hz), 7.19(2H, d, J=8.79 Hz), 7.31(1H, s), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1610, 1526, 1515, 1484, 1393, 1264, 1250, 1203, 1181.

実施例12

3, 4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-(2, 3, 4, 5, 6-ペンタ フルオロフェノキシ) ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 ービス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリダジン 200mg(0.613ミリモル)と2, 3, 4, 5, 6 ーペンタフルオロフェノールを原料として、150 ℃にて24 時間反応後、後処理を行い、無色アモルファスとして標題化合物 175.6mg(60.5%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.84(3H, s), 6.82(2H, d, J=8.79 Hz), 6.88(2H, d, J=8.79 Hz), 7.19(2H, d, J=8.79 Hz), 7.31 (1H, s), 7.33(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (film) cm⁻¹: 1610, 1520, 1472, 1395, 1371, 1298, 1253, 1205, 1180.

実施例13

3,4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-(2,4-ジクロロフェノキシ)ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 - ピス(4 · メトキシフェニル) - 6 - クロロピリダジン 150mg(0.495 ミリモル)と 2, 4 - ジクロロフェノールを原料として、150 ℃にて 15 時間反応後、後処理を行い、無色結晶性粉末として標題化合物 195.5mg(93.9%)を得た。

融点:152.2-152.8℃(酢酸エチルーヘキサン)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.80(3H, s), 3.83(3H, s), 6.80(2H, d, J=8.79 Hz), 6.87(2H, d, J=8.79 Hz), 7.18(2H, d, J=8.79 Hz), 7.20(1H, s), 7.29-7.33(2H, m), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz),

7.51(1H, d, J=1.71 Hz).

IR (KBr) cm^{-1} : 1608, 1513, 1473, 1420, 1394, 1372, 1255, 1231, 1179.

実施例14

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(3, 4, 5-トリクロロフェニルチオ) ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 - ピス(4 - メトキシフェニル) - 6 - クロロピリ ダジン 200.0mg(0.613 ミリモル) と 3, 4, 5 - トリクロロチオフェノール[Ger. Offen. DE…2515699 19751023(Dow Chemica Co., USA)] を原料として、1 00℃にて72時間反応後、後処理を行い、無色アモルファスとして標題化合物 125.3mg(40.6%) を得た。

$^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})$ δ :

3.79(3H, s), 3.81(3H, s), 6.81(2H, d, J=8.79 Hz), 6.84(2H, d, J=8.79 Hz), 7.10(2H, d, J=8.79 Hz), 7.27(1H, s), 7.36(2H, d, J=8.79 Hz), 7.68(2H, s).

IR (film) cm⁻¹: 1608, 1510, 1385, 1298, 1252, 1179.

実施例15

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(4-メトキシフェノキシ)ピ リダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 ービス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリ ダジン 150mg(0.495ミリモル)と4 ーメトキシフェノールを原料として、150 \mathbb{C} にて 2 4 時間反応後、後処理を行い、無色プリズム晶として標題化合物 180.1mg(94.7%)を得た。

融点:146.7·148.2℃(酢酸エチルーエーテルーヘキサン)

${}^{1}\text{H}\cdot\text{NMR}(\text{CDCl}_{3})$ δ :

3.80(3H, s), 3.82(3H, s), 3.83(3H, s), 6.80(2H, d, J=9.03 Hz), 6.85(2H, d, J=9.03 Hz), 6.94(2H, d, J=9.03 Hz), 7.05(1H, s), 7.13(2H, d, J=9.03 Hz), 7.20 (2H, d, J=9.03 Hz), 7.33(2H, d, J=9.03 Hz).

IR (KBr) cm^{·1}: 1610, 1512, 1504, 1396, 1252, 1219, 1180. 実施例 1 6

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(3-ニトロフェノキシ)ピリ ダジンの製造:

実施例 2 と同様に、 3 、 4 ーピス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリ ダジン 106.9 mg(0.327 ミリモル)と 3 ーニトロフェノールを原料として、 1 5 0 ℃にて 1 7 時間反応後、後処理を行い、淡黄色プリズム晶として標題化合物 140.4 mg(99.9%)を得た。

融点:172.2-174.0℃(酢酸エチルーエーテルーヘキサン)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.84(3H, s), 6.82(2H, d, J=8.79 Hz), 6.89(2H, d, J=8.79 Hz), 7.18(2H, d, J=8.79 Hz), 7.21(1H, s), 7.34 (2H, d, J=8.79 Hz), 7.60(1H, dd, J=7.82, 8.30 Hz), 7.67(1H, ddd, J=1.22, 2.20, 8.30 Hz), 8.12(1H, ddd, J=1.22, 1.95, 7.82 Hz), 8.17(1H, dd, J=1.95, 2.20 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1610, 1528, 1514, 1395, 1347, 1253, 1227, 1178 実施例 1 7

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(4-ニトロフェノキシ)ピリ ダジンの製造:

実施例2と同様に、3,4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリ ダジン 150mg(0.495 ミリモル)と4-ニトロフェノールを原料として、15 0℃にて15時間反応後、後処理を行い、淡黄色結晶性粉末として標題化合物 146.1mg(74.1%)を得た。

融点:197.7-201.1℃(酢酸エチルーヘキサン)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.83(3H, s), 6.81(2H, d, J=8.79 Hz), 6.85(2H, d, J=8.79 Hz), 7.03(1H, s), 7.11(2H, d, J=8.79 Hz), 7.19(2H, d, J=8.79 Hz), 8.09(2H, d, J=8.79 Hz), 7.19(2H, d, J=8.79 Hz), 8.09(2H, d, J=8

J=9.04 Hz), 8.34(2H, d, J=9.04 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1675, 1608, 1590, 1515, 1488, 1345, 1296, 1250 1181.

実施例18

3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2-シアノフェノキシ)ピリ・ ダジンの製造:

実施例 2 と同様に、 3 、 4 ーピス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリ ダジン 110mg (0.337ミリモル)と 2 ーシアノフェノールを原料として、1 5 0 \mathbb{C} にて 2 4時間反応後、後処理を行い、淡黄色アモルファスとして標題化合物 121.4mg (88.1%) を得た。

融点:197.7-201.1℃(酢酸エチルーヘキサン)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.84(3H, s), 6.82(2H, d, J=8.79 Hz), 6.88(2H, d, J=8.79 Hz), 7.19(2H, d, J=8.79Hz), 7.29(1H, s), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz), 7.35(1H, ddd, J=1.71, 7.51, 8.79 Hz), 7.54(1H, dd, J=0.98, 8.79 Hz), 7.67(1H, ddd, J=1.22, 7.51, 8.79 Hz), 7.73(1H, dd, J=1.22, 7.32 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 3233, 1609, 1514, 1486, 1395, 1252, 1235, 1179.

実施例19

3, 4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-(3-シアノフェノキシ)ピリ ダジンの製造:

実施例 2 と同様に、 3 、 4 ービス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリ ダジン 175mg (0.536ミリモル)と 3 ーシアノフェノールを原料として、150 で にて 19 時間反応後、後処理を行い、無色プリズム晶として標題化合物 165mg (75.2%) を得た。

融点:169.9-172.7℃(酢酸エチル-エーテル-ヘキサン)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.83(3H, s), 6.82(2H, d, J=8.79 Hz), 6.88(2H, d, J=8.79 Hz),

7.17(2H, d, J=8.79 Hz), 7.18(1H, s), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz), 7.52-7.61 (4H, m). IR (KBr) cm⁻¹: 2236, 1608, 1514, 1391, 1255, 1242, 1179.

実施例20

3, 4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-(4-シアノフェノキシ)ピリ ダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 ービス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリダジン 150mg (0.459ミリモル)と4 ーシアノフェノールを原料として、150 でにて 13 時間反応後、後処理を行い、淡黄色結晶性粉末として標題化合物 108.0mg (57.5%) を得た。

融点:167.3-170.5℃(酢酸エチルーヘキサン)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.81(3H, s), 3.83(3H, s), 6.83(2H, d, J=8.79 Hz), 6.89(2H, d, J=8.79 Hz), 7.17(2H, d, J=8.79 Hz), 7.19(1H, s), 7.35(2H, d, J=8.79 Hz), 7.42(2H, d, J=8.55 Hz), 7.73(2H, d, J=8.55 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 2228, 1608, 1584, 1513, 1501, 1421, 1394, 1372, 1298, 1254, 1224, 1177.

実施例21

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(4-ピリジルオキシ)ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリダジン 200mg(0.613ミリモル)と4-ヒドロキシピリジンを原料として、150℃にて22時間反応後、後処理を行い、淡黄色結晶性粉末として標題化合物201.6mg(85.2%)を得た。

融点:186.8-188.8℃(ヘキサン)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.84(3H, s), 3.85(3H, s). 6.58(2H, d, J=8.06 Hz), 6.87(2H, d, J=8.79 Hz),

6.90(2H, d, J=8.79 Hz), 7.20(2H, d, J=8.79 Hz), 7.42(2H, d, J=8.79 Hz), 7.49(1H, s), 8.31(2H, d, J=8.06 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1637, 1609, 1567, 1514, 1254, 1190.

実施例22

6-クロロ-3-(4-メトキシフェニル)-4-(4-ピリジル)ピリダジンの製造:

6-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-2H-ピリダジン-3-オン[WO9925697] 3.00g (10.8ミリモル) にオキシ塩化リン 100mlを加え、90℃にて1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して得られた残渣に水を加えて酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和炭酸カリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。抽出液を減圧下濃縮して得られた残渣を酢酸エチルーエーテルから結晶化し、融点186.2・188.9℃の淡黄色プリズム晶として標題化合物 2.88g (90.0%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.82(3H, s), 6.85(2H, d, J=8.55 Hz), 7.15(2H, d, J=6.10 Hz), 7.33 (2H, d, J=8.55 Hz), 7.49(1H, s), 8.64(2H, d, J=6.10 Hz).

IR(KBr) cm⁻¹: 1608, 1579, 1562, 1520, 1387, 1254, 1182.

実施例23

6-(2,4-ジフルオロフェノキシ)-3-(4-メトキシフェニル)-4-(4-ピリジル)ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、6-クロロ-3-(4-メトキシフェニル)-4-(4-ピリジル)ピリダジン 150mg(0.504ミリモル)と 2 , 4-ジフルオロフェノールを原料として、150 ℃にて 25 時間反応後、後処理を行い、淡黄色アモルファスとして標題化合物 157.0mg(79.6%)を得た。

1 H-NMR(CDCl₃) δ :

3.80(3H, s), 6.81(2H, d, J=8.78 Hz), 6.91·7.03(2H, m), 7.18(2H, d, J=6.11 Hz),

7.24(1H, s), 7.28(2H, d, J=8.78 Hz), 7.29(1H, m), 8.64(2H, d, J=6.11 Hz).

IR(film)cm⁻¹:1610, 1586, 1506,1399, 1374, 1250,1212,1178.

実施例24

6-クロロ-3-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルピリダジンの製造:

6-(4-メトキシフェニル)-5-フェニル-2H-ピリダジン-3-オン

[WO9925697] 2.76g (9.60ミリモル) とオキシ塩化リン 2.8mlをベンゼン溶液中90℃にて5時間撹拌した。反応液を実施例22と同様に処理し、淡黄褐色油状物として標題化合物 1.83g (64.3%) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.86(3H, s), 6.82(2H, d, J=8.79 Hz), 7.19-7.22(2H, m), 7.33-7.39(5H, m), 7.48(1H, s).

IR (film) cm⁻¹: 1609, 1579, 1558, 1521, 1499, 1386, 1337, 1298, 1253, 1177. 実施例 2 5

6-(2,3-ジフルオロフェノキシ)-3-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニル) - 4 - フェニルピリダジン 210mg (0.708 ミリモル)と 2 , 3 - ジフルオロフェノールを原料として、1 5 0 \mathbb{C} にて 2 0 時間反応後、後処理を行い、無色プリズム晶として標題化合物 230.3mg (83.4%) を得た。

融点:155.2-156.6℃(酢酸エチル-ヘキサン)

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

3.79 (3H, s), 6.79 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.04-7.18 (3H, m), 7.21-7.42 (8H, m).

IR(KBr)cm⁻¹: 1608, 1508, 1478, 1399, 1371, 1362, 1255, 1224, 1207, 1182, 1033, 1014, 849.

Mass m / z : $390(M^+)$.

実施例26

6-(2,4-ジフルオロフェノキシ)-3-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルピリダジンの製造:

実施例2と同様に、6-クロロ-3-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルピリダジン 215mg(0.725ミリモル)と2,4-ジフルオロフェノールを原料として、150℃にて20時間反応後、後処理を行い、無色針状晶として標題化合物 169.7mg(60.0%)を得た。

融点:169.0·169.9℃(酢酸エチルーヘキサン)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.79(3H, s), 6.78(2H, d, J=8.79 Hz), 6.88·7.03(2H, m), 7.19·7.42(9H, m).

IR (KBr) cm⁻¹: 1508, 1396, 1249, 1213.

Mass m / $z : 390(M^{+})$.

実施例27

3-(4-メトキシフェニル)-6-(2, 3, 4, 5, 6-ペンタフルオロフェノキシ)-4-フェニルピリダジンの製造:

融点:133.1·133.9℃(酢酸エチルーヘキサン)

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.78(3H, s), 6.79(2H, d, J=8.79 Hz), 7.24-7.40(8H, m).

IR(KBr)cm⁻¹:1612, 1519, 1399, 1369, 1207, 1178.

実施例28

6-クロロ-4-(4-フルオロフェニル)-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジンの製造:

5- (4-フルオロフェニル) -6- [4- (メチルチオ) フェニル] -2H

-ピリダジン-3-オン 510mg (1.633ミリモル) [WO9925697] とオキシ塩化リン 8mlを100Cにて2時間撹拌した。反応液を実施例22と同様に処理を行い、得られた黄色結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶を行い、淡黄色針状晶として標題化合物 367mg (69.2%) を得た。

融点:130.9·131.4℃

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

2.49(3H,s), 7.06(2H,t, J=8.67Hz), 7.15·7.22(4H, m), 7.32(2H, d, J=8.55 Hz), 7.49(1H, s).

IR(KBr)cm⁻¹:1603, 1595, 1503, 1385, 1221, 1137, 1109, 843, 828, 784.

Mass m / z : 330(M+), 331(M+), 332(M+), 333(M+), 334(M+).

実施例29

6-(2, 4-ジフルオロフェノキシ)-4-(4-フルオロフェニル)-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、6-クロロ-4-(4-フルオロフェニル)-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジン 198mg (0.599ミリモル) と2, 4-ジフルオロフェノールを原料として、150℃にて20時間反応後、後処理を行い、淡黄色結晶として標題化合物 197mg (77.4%)を得た。

融点:140.6·143.4℃(アセトン-水)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

2.47(3H, s), 6.58·7.33(12H, m).

IR(KBr)cm⁻¹:1638, 1606, 1505, 1393, 1213, 1140, 1101, 965, 849.

Mass m / z : $424(M^+)$, $425(M^+)$, $426(M^+)$.

実施例30

3-[4-(メチルチオ)フェニル]-6-フェニルチオ-4-[4-(フェニルチオ)フェニル]ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、6-クロロ-4-(4-フルオロフェニル)-3-[4-

(メチルチオ)フェニル] ピリダジン 198mg (0.599ミリモル)とチオフェノール 165mg (1.5ミリモル)を原料として、150℃にて20時間反応後、後処理を行い、黄色油状物として標題化合物 217mg (73.1%) を得た。

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})$ δ :

- 2.47(3H, s), 6.95-7.02(3H,m), 7.10-7.16(4H, m), 7.29-7.46(10H, m), 7.65- 7.68 (2H,m).

IR(KBr)cm⁻¹:1674, 1594, 1475, 1439, 1379, 1336, 1106, 824.

Mass m / z : $494(M^+)$, $496(M^+)$.

実施例31

6-クロロ-4-(4-クロロフェニル)-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジンの製造:

5-(4-クロロフェニル)-6-[4-(メチルチオ)フェニル]-2H-ピリダジン-3-オン [WO9925697] 700mgを原料とし、実施例22と同様に 100℃で2時間反応させて、標題化合物を収率 93.4%で得た。

無色針状晶(ジクロロメタンーヘキサン)

融点:145.0·145.8℃

 ${}^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

2.49 (3H, s), 7.16 (2H, d, J=8.6 Hz), 7.18 (2H, d, J=8.3 Hz), 7.32 (2H, d, J=8.3 Hz), 7.34 (2H, d, J=8.6 Hz), 7.48 (1H, s).

IR(KBr)cm⁻¹: 3436, 1595, 1489, 1383, 1107, 1091, 833, 825.

Mass m / z : $346(M^+)$, $348(M^+)$.

実施例32

3- [4-(メチルチオ)フェニル]-6-フェニルチオ-4-[4-(フェニルチオ)フェニル]ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、6 - クロロ - 4 - クロロフェニル) - 3 - [4 - (\checkmark チルチオ)フェニル] ピリダジン 150mg(0.303ミリモル)とチオフェノール

(119mg) を原料とし、150℃で20時間反応後、後処理を行い、淡黄色結晶性粉末として標題化合物 85.0mg (39.8%) を得た。

淡黄色結晶性粉末

融点:53.3-56.2℃ (エーテルーヘキサン)

- ${}^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})\delta$:

2.48 (3H, s), 6.98 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.02 (1H, s), 7.12 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.14 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.28-7.58 (10H, m), 7.65-7.69 (2H, m).

IR(KBr)cm⁻¹: 1594, 1489, 1475, 1439, 1379, 1336, 1106, 1083, 824, 748, 691. Mass m / z: 494(M⁺), 496(M⁺).

実施例33

4-(4-クロロフェニル)-6-(2, 4-ジフルオロフェノキシ)-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジンの製造:

無色板状晶(ジクロロメタン刧へキサン)

融点:163.2·164.0℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

2.47 (3H, s), 6.89-7.03 (3H, m), 7.14 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.19 (2H, d, J=8.8 Hz) 7.21(1H, s), 7.28 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.34 (2H, d, J=8.8 Hz).

IR(KBr)cm⁻¹: 1596, 1506, 1492, 1411, 1389, 1372, 1247, 1212, 1142, 1096.

Mass m / z : $440(M^+)$, $442(M^+)$.

実施例34

4-(4-0007ェニル)-6-(2,4-ジフルオロフェノキシ)-3-[4-(メチルスルホニル) フェニル] ピリダジンの製造:

4-(4-クロロフェニル)-6-(2,4-ジフルオロフェノキシ)-3-[4-(メチルチオ)フェニル]ピリダジン 108mg(0.24ミリモル)をクロロホルム(5ml)-アセトン(30ml)混合溶媒に溶解し、これに過ヨウ素酸ナトリウム210mg(0.98ミリモル)の水(10ml)溶液を加えた。氷冷下、四酸化オスミウム1gのブタノール(25ml)溶液を0.16ml(0.03ミリモル)加え、20時間撹拌した。反応溶液に水を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト精製[ヘキサン/酢酸エチル(2/1)]した後、さらに、分取用薄層シリカゲルクロマトグラフィー[ベンゼン/酢酸エチル(4/1)]で分離精製し、エーテルーヘキサンから結晶化を行ない、無色結晶性粉末として標題化合物71.5mg(61.7%)を得た。

無色結晶性粉末(エーテルーへキサン)

融点:115.2-117.3℃

$^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})\delta$:

3.06 (3H, s), 6.91-7.05 (2H, m), 7.15 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.28-7.34 (2H, m), 7.37 (2H, d, J=8.5 Hz) 7.58 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.88 (2H, d, J=8.5 Hz).

 $IR(KBr)cm^{-1}$: 1507, 1493, 1411, 1390, 1316, 1304, 1210, 1154, 1093.

Mass m / z : $472(M^+)$, $474(M^+)$.

実施例35

6-クロロ-3-(3, 4-ジメトキシフェニル)-4-(4-メトキシフェニル)ピリダジンの製造:

6-(3,4-ジメトキシフェニル)-5-(4-メトキシフェニル)-2 H-ピリダジン-3-オン [WO9925697] 231mg(0.683ミリモル)を実施例 <math>22 と同様に処理を行い、褐色アモルファスとして標題化合物 112mg(46.0%)を得た。 1 H-NMR(CDCl₃) δ :

3.71(3H, s), 3.82(3H, s), 3.89(3H, s), 6.80(1H, d, J=8.55 Hz), 6.87(2H, d, J=9.04 Hz), 6.96-7.00(2H, m), 7.15(2H, d, J=9.04 Hz), 7.47(1H, m).

IR(KBr)cm⁻¹:1607, 1511, 1418, 1382, 1252, 1176, 1141, 1025, 889, 834, 754.

Mass m / z: $456(M^+)$. $458(M^+)$.

実施例36

3-(3,4-ジメトキシフェニル)-4-(4-メトキシフェニル)-6-(フェニルチオ)ピリダジンの製造:

6-クロロ-3-(3,4-ジメトキシフェニル)-4-(4-メトキシフェニル)ピリダジン 112mg(0.314ミリモル)のN,N-ジメチルホルムアミド (2ml)溶液に、炭酸カリウム 87mg(0.628ミリモル)とチオフェノール 42mg(0.377ミリモル)を加え、浴温 100 にて 8 時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水の順に洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた褐色油状物(162mg)を分取用薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル(2/1))で分離精製し、褐色アモルファスとして標題化合物 98mg(72.5%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.69(3H, s), 3.79(3H, s), 3.87(3H, s). 6.73-6.83(3H, m), 6.94(1H, dd, J=2.20, 8.54 Hz), 7.00-7.05(4H, m), 7.42-7.46(3H, m), 7.65-70(2H, m).

IR(KBr)cm⁻¹: 1605, 1510, 1375, 1250, 1024, 832, 749.

Mass m / z: $430(M^+)$, $429(M^+-1)$.

実施例37

6-(2, 4-ジフルオロフェノキシ)-3-(3, 4-ジメトキシフェニル) -4-(4-メトキシフェニル) ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、6-クロロ-3-(3, 4-ジメトキシフェニル)-4-(4 - メトキシフェニル) ピリダジン 203mg(0.589ミリモル)と 2, 4-ジフルオロフェノールを原料として、150℃にて20 時間反応後、後処理を行い、淡黄色アモルファスとして標題化合物 260mg(定量的)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.70(3H, s), 3.83(3H, s), 3.87(3H, s). 6.74(1H, d, J=8.55 Hz), 6.66·7.04(7H, m), 7.13·7.21(3H, m).

IR(KBr)cm⁻¹:1609, 1506, 1391, 1251, 1210, 1178, 1140, 1026.

- Mass m / z: $450(M^+)$.

実施例38

6-クロロ-3-(3, 4-エチレンジオキシフェニル)-4-(4-メトキシフェニル)ピリダジンの製造:

6-(3,4-x+1) -5-(4-x+1) -5-(4-x+1) -2H-ピリダジン-3-オン 202mg (0.601ミリモル) を実施例 <math>22-(1) と同様に処理を行い、淡黄色アモルファスとして標題化合物 207mg (97.1%) を得た。

$^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

3.83(3H, s), 4.23-4.29(4H, m), 6.74-6.80(2H, m), 6.87(2H, d, J=8.79 Hz), 7.06(1H, d, J=1.96 Hz), 7.15(2H, d, J=8.79 Hz), 7.45(1H, s).

IR(KBr)cm⁻¹:1608, 1510, 1286, 1247, 1067, 897, 831, 747.

Mass m / z : $354(M^+)$, $356(M^+)$.

実施例39

6-(2,4-ジフルオロフェノキシ)-3-(3,4-エチレンジオキシフェニル)-4-(4-メトキシフェニル)ピリダジンの製造:

無色プリズム晶として標題化合物 113mg(65.7%)を得た。

融点:158.0·159.5℃(酢酸エチルーヘキサン)

$^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})\delta$:

3.84(3H, s), 4.21-4.27(4H, m), 6.07-6.80(2H, m), 6.83-7.02(5H, m),

7.18(1H, s), 7.18(2H, d, J=8.79Hz), 7.30·7.34(1H, m).

IR(KBr)cm⁻¹: 1610, 1505, 1391, 1244, 1211, 1062, 897, 829.

実施例40

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(ジメチルアミノ)ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 ービス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリ ダジン 140mg (0.43ミリモル)と 4 0 % ジメチルアミン水溶液 (W/V) を原料 として、4 5 ℃ にて 3 0 時間反応後、後処理を行い、無色プリズム晶として標題 化合物 139mg (96.5%) を得た。

融点:109.6·110.7℃(酢酸エチルーヘキサン)

 ${}^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

3.23(6H, s), 3.79(3H, s), 3.81(3H, s), 6.70(1H, s), 6.78(2H, d, J=9.03 Hz), 6.84(2H, d, J=8.79 Hz), 7.13(2H, d, J=9.04 Hz), 7.31(2H, d, J=8.79 Hz).

IR(KBr) cm⁻¹: 1610, 1591, 1517, 1402, 1248, 1173, 1023, 830.

実施例41

6-ベンジルアミノ-3, 4-ビス(4-メトキシフェニル) ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリ ダジン 300mg(0.918ミリモル)とベンジルアミンを原料として、120℃にて 19時間反応後、後処理を行い、無色プリズム晶として標題化合物 365mg(定 量的)を得た。

融点:125.4-126.3℃(酢酸エチルーヘキサン)

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

3.78(3H, s), 3.79(3H, s), 4.68(2H, d,J=5.62 Hz), 5.18-5.32(1H, brm), 6. 51(1H, s), 6.78(2H, d, J=8.79 Hz), 6.80(2H, d, J=8.78 Hz), 7.05(2H, d, J=8.79 Hz),

7.26·7.46(7H, m).

IR(KBr) cm⁻¹:3400, 3236, 1611, 1516, 1247, 1177, 832.

Mass m/z : $397(M^{+})$

実施例42

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2, 4-ジフルオロフェニル アミノ) ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 ーピス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリダジン 264.2mg (0.809ミリモル)と 2, 4 ージフルオロアニリンを原料として、1 0 0 ∞ にて 1 2 時間反応後、後処理を行い、無色結晶性粉末として標題化合物 328.8mg (97.0%) を得た。

融点:177.4·178.0℃(クロロホルム-エーテル-ヘキサン)

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})$ δ :

3.80(3H, s), 3.81(3H, s), 6.67(1H, brs), 6.81(2H, d, J=8.79 Hz), 6.84(2H, d, J=8.79 Hz), 6.85(1H, s), 6.86-6.97(2H, m), 7.11(2H, d, J=8.79 Hz), 7.33(2H, d, J=8.79 Hz), 8.17(1H, m).

IR(KBr) cm⁻¹: 3419, 1609, 1511, 1429, 1250, 1175.

実施例43

- 3, 4-ピス (4-メトキシフェニル)-6- [N- (n-プロピル)-2, 4-ジフルオロアニリノ] ピリダジンの製造:
- (1) 2', 4'-ジフルオロプロピオンアニリドの製造;
- 2, 4-ジフルオロアニリン 5.0g (38.7ミリモル)をクロロホルム 30mlに溶解し、プロピオン酸無水物 6.0g (46.1ミリモル)を加え、室温にて16時間攪拌した。反応液にメタノール 10mlを加えた後、減圧下濃縮して得られた残渣をクロロホルムに溶解し、飽和重曹水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をトルエンーへキサンから結晶化を行い、無色葉状晶として標題化合物 7.17g (定量的)を得た。

融点:66.9-67.4℃

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

1.26(3H, t, J=7.33 Hz), 2.44(2H, q, J=7.33 Hz), 6.82-6.91(2H, m), 7.20(1H, br), 8.28(1H, m).

IR(KBr) cm⁻¹: 3289, 1676, 1613, 1546, 1503, 1210.

(2) N-(n-プロピル)-2, 4-ジフルオロアニリンの製造;

2', 4'-ジフルオロプロピオンアニリド 7.17g (38.7ミリモル)をテトラヒドロフラン 30mlに溶解し、水素化リチウムアルミニウム 7g(184ミリモル)を加え、70℃にて7時間攪拌した。氷水冷却下、メタノール 10mlを加えて過剰の水素化リチウムアルミニウムを分解した後、反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液100mlを加え、析出物を濾去した後、クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル5g, クロロホルム)で分離精製し、淡茶渇色油状物として標題化合物 5.7g (86.0%)を得た。

¹H·NMR(CDCl₃) δ : 1.00(3H, t, J=7.32 Hz), 1.66(2H, sestet, J=7.32 Hz). 3.07(2H, t, J=7.32 Hz), 3.68(1H, br), 6.59(1H,m), 6.70-6.80(2H, m).

IR (film) cm⁻¹: 3431, 2965, 2936, 2877, 1603, 1521. 1479, 1430, 1264,1206, 1147, 1130, 1092.

(3) 3, 4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-[N-(n-プロピル)-2, 4-ジフルオロアニリノ] ピリダジンの製造;

実施例 2 と同様に、3, 4 ービス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリダジン 180mg(0.551ミリモル)とN ー (n ープロピル) -2, 4 ージフルオロアニリンを原料として、100 ℃にて12 時間 反応後、後処理を行い、淡黄褐色アモルファスとして標題化合物 137.5mg(54.1%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

0.86(3H, t, J=7.32 Hz), 1.79(2H, sestet, J=7.32 Hz), 3.77(3H, s), 3.79(3H, s), 4.11(2H, t, J=7.32 Hz), 6.43(1H, s), 6.43(1H, s), 6.76(2H, d, J=8.79 Hz), 6.78(2H, d, J=8.79 Hz), 6.96(2H, d, J=8.79 Hz), 7.14(2H, dt, J=2.45, 8.06 Hz), 7.23-7.31(2H, m), 7.32(1H, d, J=8.79 Hz).

IR(KBr) cm⁻¹:1610, 1589, 1510, 1460, 1426, 1297, 1249, 1178.

実施例44

3, 4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-(3, 4、5-トリメトキシアニリノ)ピリダジンの製造:

実施例 2 と同様に、3, 4 ーピス(4 ーメトキシフェニル) -6 ークロロピリ ダジン 150.0mg(0.459ミリモル)と3, 4、5 ートリメトキシアニリンを原料 として、140 ℃にて5 時間反応後、後処理を行い、淡黄色結晶性粉末として標 題化合物 155.0mg(71.3%)を得た。

融点:125.4·126.3℃(クロロホルムーヘキサン)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.80(3H, s), 3.81(3H, s), 3.85(3H, s), 3.86(6H, s), 6.69(2H, s), 6.81(2H, d, J=8.79 Hz), 6.82(2H, d, J=8.79 Hz), 7.00(1H, s), 7.06(1H, brs), 7.08 (2H, d, J=8.79 Hz), 7.31(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 3343, 1609, 1593, 1574, 1508, 1452, 1436, 1249, 1128. 実施例 4 5

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(モルホリノ)ピリダジンの製造:

実施例2と同様に、3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリ ダジン 125.5mg(0.384ミリモル)とモルホリンを原料として、100℃にて1 5時間反応後、後処理を行い、淡黄色結晶性粉末として標題化合物 115.2mg (79.5%)を得た。

融点:188.0·190.3℃(クロロホルムーエーテル)

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

3.82(3H, s), 3.83(3H, s), 3.88(8H, brs), 6.85(2H, d, J=8.79 Hz), 6.87(2H, d, J=8.79 Hz), 7.13(2H, d, J=8.79 Hz), 7.28(1H, s), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1627, 1606, 1518, 1303, 1251, 1189.

. 実施例46

4-(4-フルオロフェニル)-6-メチルチオ-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジンの製造:

55%水素化ナトリウム 4.3mg (0.097ミリモル)のN, Nージメチルホルムアミド (1ml)溶液をアルゴン雰囲気下氷水冷却し、5- (4-フルオロフェニル)-6- [4- (メチルチオ)フェニル]-2Hーピリダジン-3ーチオン[WO9925697]32mg (0.097ミリモル)のN, Nージメチルホルムアミド (2ml)溶液を加え、続いてヨウ化メチル 13.9mg (0.097ミリモル)のN, Nージメチルホルムアミド (1ml)溶液を加えて1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、チオ硫酸ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水の順に洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー[シリカゲル 2g, ヘキサン/酢酸エチル (2/1)]で分離精製し、酢酸エチルーヘキサンより結晶化を行い、粗結晶 38.1mgを得た。この粗結晶を酢酸エチルーヘキサンより再結晶を行い、黄色プリズム晶として標題化合物20.9mg (62.9%)を得た。

融点:165.8-165.9℃

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})$ δ :

2.48(3H, s), 2.79(3H, s). 7.03(2H, t, J=8.55 Hz), 7.13-7.19(4H, m), 7.29(1H, s), 7.32(2H, d, J=8.30 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1604, 1508, 1386, 1227, 1107, 839.

Mass m / z : $342(M^+)$, $343(M^+)$, $344(M^+)$.

実施例47

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(メチルスルホニル)ピリダジンの製造:

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(メチルチオ) ピリダジン 0.18g (0.53ミリモル) を実施例34と同様に処理を行い、淡褐色油状物 0.20g(定量的)を得た。酢酸エチル・ヘキサンから結晶化し、淡褐色プリズム晶として標題化合物を得た。

融点:137·140℃

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

3.49(3H, s), 3.84(6H, s), 6.88(2H, d, J=8.8 Hz), 6.92(2H, d, J=8.8 Hz), 7.20(2H, d, J=8.8 Hz), 7.47(2H, d, J=8.8 Hz), 8.09(1H, s).

IR(KBr) cm⁻¹: 1607, 1513, 1501, 1323, 1256, 1155.

実施例48

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(メチルスルホニルオキシ)ピリダジンの製造:

5,6-ビス(4-メトキシフェニル)-2H-ピリダジン-3-オン 111mg (0.36ミリモル)のピリジン(3ml)溶液に、メタンスルホニルクロリド 10μl (1.44ミリモル)を加え、室温にて5日間撹拌した。ピリジンを留去し、得られた残渣に水-クロロホルムを加え、クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣を分取用薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル(2/1))で分離精製し、無色油状物 93mg (66.9%)を得た。これを酢酸エチル・ヘキサンから結晶化を行い、淡赤紫色プリズム晶として標題化合物 59mgを得た。

融点:150.0-151.0℃

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})\delta$:

3.66(3H, s), 3.83(3H, s), 3.63(3H, s), 6.85(2H, d, J=9.03 Hz), 6.87(2H, d, J=8.79 Hz), 7.15(2H, d, J=8.79 Hz), 7.30(1H, s), 7.37(2H, d, J=9.04 Hz).

IR(KBr)cm⁻¹: 1609, 1513, 1395, 1372, 1256, 1180, 1162, 909, 816. 実施例4 9

4-(4-クロロフェニル)-6-メチル-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジンの製造:

(1) 4-(4-クロロフェニル) -3-プテン-2-オンの製造:

アセトン(1.1ml)とエタノール(5ml)の混合溶媒にピペリジン 1.5mlを加え、5分間攪拌後、4-クロロベンズアルデヒド 700mg(5.0ミリモル)を添加し、室温にて30分間攪拌した。続いて酢酸2滴(0.2ml)を加え6時間加熱還流を行なった。溶媒を留去して得られた残渣 879mgをシリカゲルカラムクロマトグラフィー[シリカゲル 40g, ヘキサン/エーテル(10/1)]で分離精製し、淡黄色油状物として標題化合物 375mg(41.7%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

- 2.38(3H, s), 6.71(1H, d, J=16.11 Hz), 7.34-7.50(5H, m).
- (2) 4-(4-クロロフェニル)-5-[4-(メチルチオ)フェニル]-ペンタン-2,5-ジオンの製造:

4-(メチルチオ) ベンズアルデヒド 300mg (1.97ミリモル) のN, N-ジメチルホルムアミド (2ml) 溶液にシアン化ナトリウム 90mg (1.87ミリモル) を加え、30~40℃にて攪拌しながら4-(4-クロロフェニル) -3-ブテン-2-オン 370mg (1.97ミリモル) のN, N-ジメチルホルムアミド (3ml) 溶液を滴下し、同温度にて90分間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水の順に洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた褐色油状物 762mgを分取用薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィー [展開溶媒: ヘキサン/エーテル (2/1)] で分離精製し、淡黄色油状物として標題化合物 317mg (48.3%) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

2.18(3H, s), 2.47(3H, s), 2.72(1H, dd, J=4.15, 18.07 Hz), 3.57(1H, dd, J=9.77,

18.07 Hz), 5.04(1H, dd, J=4.15, 9.76 Hz), 7.18(2H, d, J=8.78 Hz), 7.19·7.25(4H, m), 7.85(2H, d, J=8.79 Hz).

(3) 4-(4-クロロフェニル)-6-メチル-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジンの製造:

4-(4-クロロフェニル)-5-[4-(メチルチオ)フェニル]-ペンタン-2,5-ジオン317mg(0.953ミリモル)のエタノール(6ml)溶液にヒドラジンー水和物72mg(1.44ミリモル)を加え、浴温80℃にて7時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、水、飽和食塩水の順に洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣320mgをクロロホルムに溶解し、室温にて7時間攪拌して空気酸化を行なった。溶媒を留去して得られた残渣296mgを分取用薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)で分離精製し、淡黄色油状物として標題化合物200.5mg(64.3%)を得た。

¹H·NMR(CDCl₃) δ :

2.48(3H, s), 2.80(3H, s), 7.14(2H, d, J=8.30 Hz), 7.17(2H, d, J=8.30 Hz), 7.28(1H, s), 7.32(2H, d, J=8.30 Hz), 7.34(2H, d, J=8.30 Hz).

Mass m / z : $325(M^{+-1})$, $326(M^{+})$, $327(M^{+})$, $328(M^{+})$.

実施例50

4-(4-クロロフェニル)-6-メチル-3-[4-(メチルスルホニル)フェニル] ピリダジンの製造:

4-(4-00007x=20)-5-[4-(メチルチオ) フェニル]-ペンタン-2,5-ジオン 661mg (2.0ミリモル)のエタノール (12ml) 溶液にヒドラジンー水和物 206mg (4.1ミリモル)を加え、浴温80℃にて3時間攪拌した。溶媒を留去して得られた残渣をクロロホルム 30mlに溶解し、室温にて時間攪拌して空気酸化を行なった。溶媒を留去して得られた残渣を酢酸 10mlに溶解し、31%過酸化水素 <math>0.7mlを加え、浴温70℃にて3時間攪拌した。反応液を希苛性

ソーダ水溶液で中和後、酢酸エチルで抽出し、有機層を3%亜硫酸ソーダ水溶液、 飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得ら れた残渣を分取用薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィー [展開溶媒:クロロ ホルム/メタノール(35/1)]で分離精製し、微黄色プリズム晶として標題化合物 330mg(46.3%)を得た。

融点:205-209℃(酢酸エチル)

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3})$ δ :

2.84(3H, s), 3.07(3H, s), 7.11(2H, d, J=8.30 Hz), 7.34(2H, d, J=8.79 Hz), 7.37(1H, s), 7.63(2H, d, J=8.55 Hz), 7.91(2H, d, J=8.55 Hz).

IR (KBr) cm⁻¹: 1596, 1391, 1311, 1303, 1151, 1091, 856, 840.

Mass m / z : $357(M^{+-1})$, $358(M^{+})$, $359(M^{+})$, $360(M^{+})$.

実施例51

- 3. 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-シアノピリダジンの製造:
- 3,4ービス(4ーメトキシフェニル)ピリダジンー1ーオキシド[Eur. J. Med. Chem.-Chimica Therapeutica, 14,53·60(1979)] 5.01g (16.25ミリモル)とシアン化カリウム 3.17g (48.75ミリモル)の水 (90ml)溶液を氷水冷却し、窒素雰囲気下激しく攪拌しながら塩化ベンゾイル 7.77g (55.25ミリモル)を滴下後、室温にて20時間攪拌した。反応液に水ークロロホルムを加え、アルカリ性にしたのちクロロホルムで抽出し、有機層を水洗後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣(油状物)をシリカゲルカラムクロマトグラフィー[ヘキサン/酢酸エチル(5/1)]で分離精製し、酢酸エチルーエテルーヘキサンから結晶化を行い、微黄色プリズム晶として標題化合物 3.30g (64.0%)を得た。

融点:113·115℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :3.83(3H, s), 3.84(3H, s), 6.86(2H, d, J=8.2 Hz), 6.90((2H, d, J=8.2 Hz), 7.17(2H, d, J=8.2 Hz), 7.46(2H, d, J=8.2 Hz), 7.72(1H, s).

実施例52

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-カルボキシピリダジンの製造:

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル) -6-シアノピリダジン 1.47g(4.63 ミリモル)のエタノール(12ml)溶液に10%苛性ソーダ水溶液 9mlを加え、100℃にて1時間攪拌した。溶媒を留去したのち、希塩酸で酸性とし、クロロホルムで抽出し、有機層を水洗後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルーエテルから結晶化を行い、淡黄色針状晶として標題化合物 1.48g(95.0%)を得た。

融点:157-158℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :3.84(6H, s), 6.83(2H, d, J=8.79 Hz), 6.89((2H, d, J=8.79 Hz),

7.21(2H, d, J=8.79 Hz), 7.47(2H, d, J=8.79 Hz), 8.26(1H, s).

実施例53

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(4-メチルピペラジノカルボニル)ピリダジンの製造:

3,4ーピス(4ーメトキシフェニル)ー6ーカルボキシピリダジン 0.10g(0.30 ミリモル) とNーメチルピペラジン 0.375g(3.7ミリモル) をN, Nージメチルホルムアミド(2ml)とテトラヒドロフラン(3ml)の混合溶液に懸濁し、氷水冷却下に1ープロパン燐酸環状無水物(n=3)の50%酢酸エチル溶液 0.33gを加えた。室温で4時間撹拌したのち、水を加え酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した残渣をエーテルで洗浄し、淡褐色結晶として標題化合物 49mg(39.4%)を得た。

微黄色粉末(クロロホルム-ヘキサン)

融点:178·181℃

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

2.41(3H, s), 2.57(4H, dt, J=7.8, 5.0 Hz), 3.85(6H, s), 3.94(4H, t, J=5.0 Hz),

6.90(2H, d, J=8.4 Hz), 6.93(2H, d, J=8.4 Hz), 7.24(2H, d, J=8.4 Hz), 7.50(2H, d, J=8.4 Hz), 7.87(1H, s).

IR(KBr) cm⁻¹: 3436, 1736, 1645, 1610, 1514, 1401, 1300, 1254.

実施例54

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(モルホリノカルボニル)ピリ ダジンの製造:

3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-カルボキシピリダジン 0.25g(0.74 ミリモル)、モルホリン 0.65g(7.4ミリモル)、テトラヒドロフラン 7ml及び1-プロパン燐酸環状無水物 (n=3) の50%酢酸エチル溶液 (重量%; ヘキスト社製) <math>1.2gを用いて実施例 5 3 と同様に処理し、油状物 0.208g(69.0%) を得た。酢酸エチルーヘキサンから結晶化を行い、無色結晶性粉末として標題化合物 0.155g(51.4%) を得た。

融点:126-128℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.77-3.98(8H, m), 3.83(6H, s), 6.86(2H, d, J=8.8 Hz), 6.87(2H, d, J=9.0 Hz), 7.19(2H, d, J=8.8 Hz), 7.45(2H, d, J=9.0 Hz), 7.86(1H, s).

IR(KBr) cm⁻¹: 3447, 1645, 1608, 1514, 1389, 1251.

実施例55

6-アリル-3,4-ビス(4-メトキシフェニル)ピリダジンの製造:

3,4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-クロロピリダジン 1.2g(3.7ミリモル)のテトラヒドロフラン(24ml)溶液に、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム 0.21g(0.18ミリモル)を加え、アルゴン雰囲気下氷水にて冷却しながらアリルマグネシウムブロミドの1Mエーテル溶液(11ml)を滴下し、同温度で1時間撹拌後室温に戻し、さらに2時間撹拌した。反応液に水一酢酸エチルを加えた後、反応液を酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。その抽出液を減圧下濃縮して得られた残渣を室温にて3日

間放置した。この残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー [ヘキサン/酢酸エチル(4/1)]で分離精製し、淡褐色油状物として標題化合物 0.85g(69.8%)を得た。

$^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

3.76·3.90(2H, m), 3.83(3H, s), 3.85(3H, s), 5.20·5.37(2H, m), 6.18(1H, m), 6.83·6.95(4H, m), 7.18(2H, d, J=8.1 Hz), 7.33(1H, s), 7.44(2H, d, J=8.1 Hz). IR(film) cm⁻¹: 1609, 1512, 1397, 1251, 1179.

実施例56

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(3-ヒドロキシプロピル)ピリダジンの製造:

6-アリルー3,4-ビス(4-メトキシフェニル)ピリダジン 0.58g(1.7 ミリモル)のテトラヒドロフラン(3ml)溶液に、アルゴン雰囲気下氷水にて冷却しながら9-ボラビシクロ[3.3.1]ノナン 0.5Mテトラヒドロフラン溶液 8.7mlを滴下後室温にて15時間撹拌した。反応液に氷水冷却下、水 1ml、次いで3N 苛性ソーダ 3mlと31%過酸化水素 3mlを加えた後、室温にて2時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和重曹水、水の順に洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。その抽出液を減圧下濃縮して得られた残渣を室温にて3日間放置した。この残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で分離精製し、淡褐色油状物として標題化合物 0.54g(88.3%)を得た。

${}^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

2.12(2H, q, J=6.5 Hz), 3.08(1H, brs), 3.16(2H, t, J=7.3 Hz), 3.80(2H, t, J=6.5 Hz), 3.82(3H, s), 3.83(3H, s), 6.85(2H, d, J=9.2 Hz), 6.88(2H, d, J=9.2 Hz), 7.16(2H, d, J=9.2 Hz), 7.33(1H, s), 7.41(2H, d, J=9.2 Hz).

IR(film) cm⁻¹: 3366, 1609, 1513, 1400, 1299, 1252, 1179.

実施例57

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2-カルボキシエチル)ピリ

ダジンの製造:

3, 4ービス(4ーメトキシフェニル)ー6ー(3ーヒドロキシプロピル)ピリダジン 0.54g(1.5ミリモル)をアセトン 6mlに溶解し、ジョーンズ試薬溶液4.2mlを加え室温で8時間撹拌した。イソプロパノールを加えて過剰の試薬を分解した後、水を加え酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗後飽和重曹水で逆抽出した。その逆抽出液を塩酸で酸性とし、クロロホルムで抽出し、有機層を水洗して無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー[クロロホルム/メタノール(40/1)]で分離精製し、淡褐色油状物として標題化合物 0.21g(37.4%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.05(2H, t, J=6.8 Hz), 3.35(2H, t, J=6.8 Hz), 3.80(3H, s), 3.81(3H, s), 5.14(1H, brs), 6.83(2H, d, J=9.0 Hz), 6.84(2H, d, J=9.0 Hz), 7.13(2H, d, J=9.0 Hz), 7.35(2H, d, J=9.0 Hz) 7.40(1H, s).

IR(CDCl₃) cm⁻¹: 1727, 1610, 1514, 1477.

実施例58

- 3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-[N-ヒドロキシ-N-メチル-2-カルバモイルエチル] ピリダジンの製造:
- 3, 4ービス(4ーメトキシフェニル)ー6ー(2ーカルボキシエチル)ピリ ダジン 0.136g(0.37 ミリモル)とNーメチルヒドロキシルアミン塩酸塩 0.156g (1.87ミリモル)をN, Nージメチルホルムアミド 4mlに溶解し、氷水冷却下にトリエチルアミン 0.77g(7.608ミリモル)、次いで、1ープロパン燐酸環状無水物(n=3)の50%酢酸エチル溶液 0.39g(0.613ミリモル)を滴下し、1時間攪拌後室温に戻して15時間撹拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和重曹水、水の順で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣を酢酸エチル・ヘキサンから結晶化を行い、淡褐色針状晶として標題化合物 17mg(13.0%)を得た。

融点:85-87℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

1.71(1H, brs), 3.21(2H, t, J=6.7 Hz), 3.24(3H, s), 3.48(2H, t, J=6.7 Hz), 3.84(6H, s), 6.88(4H, d, J=9.2 Hz), 7.16(2H, d, J=9.2 Hz), 7.34(2H, d, J=9.2 Hz), 7.44(1H, s).

IR(KBr) cm⁻¹: 3436, 1736, 1645, 1610, 1514, 1401, 1300, 1254.

実施例59

6-クロロ-3-[4-(メチルチオ)フェニル]-4-フェニルピリダジンの製造:

6- [4-(メチルチオ) フェニル] -5-フェニル-2H-ピリダジン-3-オン [WO9925697] 500mgを原料とし、実施例22と同様に処理(100℃,2時間反応)を行い、標題化合物を定量的に得た。

淡褐色プリズム晶(酢酸エチルーヘキサン)

融点:157.7-158.3℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

2.47 (3H, s), 7.15 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.18·7.23 (2H, m), 7.33 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.35·7.42 (3H, m), 7.50 (1H, s).

IR(KBr)cm⁻¹: 1592, 1401, 1386, 1339, 1323, 1136, 1107, 834, 788, 702, 585. Mass m / z: 312(M⁺), 314(M⁺).

実施例60

6-クロロ-4-(4-クロロフェニル)-3-[4-(メチルスルホニル)フェニル] ピリダジンの製造:

6-クロロー4-(4-クロロフェニル)-3-[4-(メチルチオ)フェニル] ピリダジン 230mgを実施例34と同様に処理を行い、無色板状晶(酢酸エチル-ヘキサン)として標題化合物を定量的に得た。

融点:189.6-190.5℃

1 H-NMR(CDCl₃) δ :

3.08 (3H, s), 7.12 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.37 (2H, d, J=8.5 Hz) 7.58 (1H, s), 7.62 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.93 (2H, d, J=8.8 Hz).

IR(KBr)cm⁻¹: 1490, 1312, 1304, 1152, 1134, 1090, 852, 846, 776, 585.

Mass m / z : $378(M^+)$, $380(M^+)$.

実施例61

4-(4-クロロフェニル)-3-[4-(メチルスルホニル)フェニル]ピリダジンの製造:

(1) 2-(4-クロロフェニル)-1-[4-(メチルチオ)フェニル]-4-ペンテン-1-オンの製造;

 $2-(4-\rho \Box \Box \Box z \Box D) -1-[4-(メチルチオ) フェニル] -1- z$ タノン 20g $(72.3 \le J \in D)$ の無水テトラヒドロフラン (200ml) 溶液に2.0MJ チウムジイソプロピルアミド (LDA) 溶液 36.2ml $(72.4 \le J \in D)$ を にて加えた後、室温まで上昇させながら20 分間攪拌した。さらに-20 でに冷却し、ヨウ化アリル 6.67ml $(72.9 \le J \in D)$ を加え、室温まで上昇させながら30 分間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー [90.8%] で分離精製し、エーテルーへキサンから結晶化し、無色プリズム晶として標題化合物 22.85g (99.8%) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

2.48(3H, s), 2.53(1H, td, J=7.32, 15.38 Hz), 2.90(1H, td, J=7.32, 13.92 Hz), 4.54(1H, t, J=7.32 Hz), 4.97(1H, dd, J=0.92, 10.26 Hz), 5.02(1H, dd, J=0.92, 17.58 Hz), 5.71(1H, m), 7.18-7.28(6H, m), 7.84(2H, dd, J=1.95, 6.83 Hz). IR(CDCl₃) cm⁻¹: 1663, 1588, 1553, 1340, 1322, 1306, 1285, 1264, 1210, 1172, 1118.

(2) 3-(4-クロロフェニル)-4-[4-(メチルスルホニル)フェニル]-4-オキソプチルアルデヒドの製造:

1 H-NMR(CDCl₃) δ :

2.88(1H, dd, J=3.90, 18.55 Hz), 3.04(3H, s), 3.65(1H, dd, J=9.77, 18.55 Hz), 5.08(1H, dd, J=3.90, 9.77 Hz), 7.19(2H, d, J=8.79 Hz), 7.29(2H, d, J=8.79 Hz), 7.97(2H, d, J=8.79 Hz), 8.09(2H, d, J=8.79 Hz), 9.79(1H, s).

IR(film) cm⁻¹: 1718, 1689, 1493, 1317, 1153.

(3) 4-(4-)クロロフェニル)-3-[4-(メチルスルホニル)フェニル]ピリダジンの製造:

3-(4-00071212)-4-[4-(メチルスルホニル) フェニル]-4-オキソプチルアルデヒド <math>4.5g (12.8ミリモル) のエタノール (100ml) 溶液にヒドラジン一水和物 0.8ml (16.5ミリモル) を加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液に31%過酸化水素水溶液 6mlを加え、60 ℃にて 18 時間攪拌した。減圧下濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー [シリカゲル70g: クロロホルム/メタノール (50/1)] で分離精製し、淡黄色アモルファスとして標題化合物 2.60g (58.8%) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.08(3H, s), 7.13(2H, d, J=8.55 Hz), 7.35(2H, d, J=8.55 Hz), 7.54(1H, d, J=5.35 Hz), 7.66(2H, d, J=8.55 Hz), 7.93(2H, d, J=8.55 Hz), 9.29(1H, d, J=5.35 Hz). IR(film) cm⁻¹: 1733, 1684, 1597, 1492, 1313, 1153.

実施例62

4-(4-0ロロフェニル)-3-[4-(メチルスルホニル) フェニル] ピリダジン-1-オキシドの製造:

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.07(3H, s), 7.08(2H, d, J=8.55 Hz), 7.34(2H, d, J=8.55 Hz), 7.59(2H, d, J=8.55 Hz), 7.68(1H, d, J=6.59 Hz), 7.90(2H, d, J=8.55 Hz), 8.26(1H, d, J=6.59 Hz). IR(film) cm⁻¹: 1683, 1592, 1525, 1492, 1314, 1152.

実施例63

4-(4-クロロフェニル)-6-シアノ-3-[4-(メチルスルホニル)フェニル] ピリダジンの製造:

4-(4-クロロフェニル) -3-[4-(メチルスルホニル) フェニル] ピリダジン-1-オキシド 1.1g(3.05ミリモル) の無水テトラヒドロフラン(50ml) 溶液に水 30ml、シアン化カリウム 1.008g(15.5ミリモル) および塩化ベンゾイル 6ml(51.7ミリモル) を順に加え、室温にて24時間攪拌した。反応液をクロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー[シリカゲル 30g:クロロホルム/メタノール(40/1)] で分離精製し、酢酸エチルーエーテルから結晶化し、淡黄色プリズム晶として標題化合物 310mg(27.5%) を得た。

融点:211.4-212.5℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.09(3H, s), 7.14(2H, d, J=8.79 Hz), 7.41(2H, d, J=8.79 Hz), 7.69(2H, d, J=8.30 Hz), 7.88(1H, s), 7.97(2H, d, J=8.30 Hz).

IR(KBr) cm⁻¹: 2248, 1597, 1494, 1386, 1313, 1151.

実施例64

3-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルピリダジンの製造:

6-クロロ-3-(4-メトキシフェニル) -4-フェニルピリダジン 1.53g (5.16ミリモル) の酢酸 (25ml) 溶液に10%パラジウム-炭素 1.1gを加え、水素気流下常温常圧にて5時間接触還元を行なった。触媒を濾去し、溶媒を留去して得られた残渣に飽和重曹水を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をヘキサンから結晶化し、淡黄色針状晶として標題化合物 1.28g (94.7%) を得た。

融点:116.1-119.6℃

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

3.81(3H, s), 6.83(2H, d, J=8.79 Hz), 7.20·7.24(2H, m), 7.32·7.45(6H, m), 9.16(1H, d, J=5.12 Hz).

IR(KBr) cm⁻¹: 1607, 1514, 1428, 1352, 1300, 1248, 1181.

実施例65

3-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルピリダジン-1-オキシドの製造:

3-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルピリダジン 1.15g(4.39ミリモル)を実施例62と同様に処理を行い、得られた残渣をクロロホルム-エーテルから結晶化を行い、淡黄色プリズム晶として標題化合物 1.01g(82.8%)を得た。

融点:117.1.118.0℃

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}) \delta$:

3.80(3H, s), 6.78(2H, d, J=8.79 Hz), 7.11·7.21(2H, m), 7.32·7.36(5H, m), 7.57(1H, d, J=6.59 Hz), 8.16(1H, d, J=6.59 Hz).

IR(KBr) cm⁻¹: 1607, 1509, 1428, 1377, 1346, 1252, 1173, 1150.

実施例66

6 ーシアノー3 ー (4 ーメトキシフェニル) ー 4 ーフェニルピリダジンの製造: 3 ー (4 ーメトキシフェニル) ー 4 ーフェニルピリダジンー1 ーオキシド 1.11g (3.97ミリモル) を実施例 6 3 と同様に処理を行い、得られた残渣をエーテルーへキサンから結晶化を行い、淡黄色針状晶として標題化合物 593mg (51.7%)を得た。

融点:131.4-132.2℃

¹H-NMR(CDCl₃) δ :

3.82(3H, s), 6.84(2H, d, J=8.79 Hz), 7.24(2H, dd, J=1.95, 8.05 Hz), 7.36-7.43(3H, m), 7.44(2H, d, J=8.79 Hz), 7.76(1H, s).

IR(KBr) cm⁻¹: 2245, 1575, 1489, 1381, 1259, 1184, 1180.

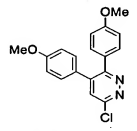
実験例1 (インターロイキン-1β産生抑制作用)

本発明の一般式(1)で示される化合物のインターロイキン -1β 産生抑制作用を次に示す実験例で試験した。

10%牛胎仔血清(FBS)加RPMI1640培地で4日間培養し、コンフルエントになった HL-60細胞を用いた。HL-60細胞を遠心分離し、上清を除き、細胞を3%FBS加RPMI1640培地に 1×10^6 cells/mlになるように浮遊させ、リポポリサッカライドを最終 濃度 10μ g/mlになるように添加して24穴プレートに1 ml/穴ずつ播種した。これに、被検化合物を 1μ l/穴添加して、3 日間培養した。3 日後に培養液中のインターロイキン -1 β 量をELISAにて測定した。 IC_{50} 値は被検化合物無添加の場合の産生量との比較で 求めた。代表的化合物についての結果を表1 に示した。

表1

被験化合物	IL-1β
(実施例番	$(IC_{50}\mu$
号)	M)
3	0.10
5	0.12
7	0.18
8	0.35
9	0.46
1 1	0.19
1 2	0.04
1 4	0.20
1 5	0.45
1 7	0.63
1 8	0.15
1 9	0.16
2 3	0.96
. 25	0.32
2 6	0.31
2 7 3 2	0.01
	0.94
3 3	0.26
5 1	0.09
6 6	0.68
比較化合物	32.10
1	
比較化合物	4.16
2	



比較化合物 1

比較化合物 2

産業上の利用可能性

本発明のフェニルピリダジン誘導体 (I) 又はその塩は、優れたインターロイキン-1β産生抑制作用を有し、免疫系疾患、炎症性疾患、虚血性疾患等の予防・治療剤などの医薬として有用である。

請求の範囲

1. 一般式(I)

(式中、R1は置換基を有しても良いフェニル基又は置換基を有しても良いピリジ ル基を示し、R2は低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフ ィニル基又は低級アルキルスルホニル基を示し、R3は水素原子又は低級アルコキ シ基を示し、R2及びR3は一緒になってアルキレンジオキシ基を構成しても良い。 R4は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシ基、置換基を有しても良い 低級アルキル基、置換基を有しても良い低級アルケニル基、置換基を有しても良 い低級アルキルチオ基、置換基を有しても良い低級アルキルスルフィニル基、置 換基を有しても良い低級アルキルスルホニル基、置換基を有しても良い低級アル キルスルホニルオキシ基、置換基を有しても良い芳香族炭化水素基、置換基を有 していてもよい芳香族複素環式基、置換基を有しても良いフェノキシ基、置換基 を有しても良いフェニルチオ基、置換基を有しても良いフェニルスルフィニル基、 置換基を有しても良いフェニルスルホニル基、置換基を有しても良いピリジルオ キシ基、置換基を有しても良いモルホリノ基、置換基を有しても良いモルホリノ カルボニル基、置換基を有しても良いピペリジノカルボニル基、置換基を有して も良い1-ピペラジニルカルボニル基又は置換基を有しても良いアミノ基を示し、 nは0又は1を示す。

但し、R4が水素原子又はハロゲン原子であって、R1が4-メトキシフェニル基であり<math>R2がメトキシ基でありR3が水素原子であるものを除く。又R1が4-(メチルスルホニル)フェニル基及び<math>4-(アミノスルホニル)フェニル基であるものを除く)

で表わされるフェニルピリダジン誘導体又はその塩。

- 2. 一般式(I)中、R¹が置換基を有しても良いフェニル基又はピリジル基を示し、R²が低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基又は低級アルキルスルホニル基を示し、R³が水素原子又は低級アルコキシ基を示し、R²及び R³が一緒になってアルキレンジオキシ基を構成しても良く、R⁴が水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシ基、置換基を有しても良い低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルホニルオキシ基、置換基を有しても良い芳香族炭化水素基、置換基を有していてもよい芳香族複素環式基、置換基を有しても良いフェノキシ基、置換基を有しても良いフェニルチオ基、ピリジルオキシ基、モルホリノ基、モルホリノカルボニル基、置換基を有しても良いアミノ基を示し、nが0又は1を示す(但し、R⁴が水素原子又はハロゲン原子であって、R¹が4ーメトキシフェニル基であり R²がメトキシ基であり、R³が水素原子であるものを除く。又 R¹が4ー(メチルスルホニル)フェニル基及び4ー(アミノスルホニル)フェニル基であるものを除く)ものである請求項1記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩。
- 3. R¹がピリジル基、又はハロゲン原子、低級アルコキシ基若しくはフェニルチオ基が置換しても良いフェニル基である請求項1又は2記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩。
- 4. R⁴が水素原子;ハロゲン原子;シアノ基;カルボキシ基;ヒドロキシ基、カルボキシ基、若しくは置換基を有しても良いアミノカルボニル基を置換基として有しても良い低級アルキル基;低級アルケニル基;低級アルキルチオ基;低級ア

ルキルスルホニル基;低級アルキルスルホニルオキシ基;フェニル基;ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、若しくは低級アルコキシ基を置換基として有しても良いフェノキシ基;ハロゲン原子を置換基として有しても良いフェニルチオ基;ピリジルオキシ基;モルホリノ基;モルホリノカルボニル基;低級アルキル基を置換基として有しても良いピペラジノカルボニル基;又は低級アルキル基、置換基を有しても良いフェニル基、若しくはベンジル基を置換基として有しても良いアミノ基である請求項1~3のいずれか1項記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩。

5.3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(フェノキシ)ピリダジン、 3, $4 - \forall \lambda (4 - \lambda)$ トキシフェニル) $-6 - (2, 3 - \forall \lambda)$ ピリダジン、3, 4ービス(4ーメトキシフェニル)-6-(2, 5ージフルオ ロフェノキシ) ピリダジン、3, 4-ビス (4-メトキシフェニル) -6- (2,6-ジフルオロフェノキシ) ピリダジン、3、4-ビス(4-メトキシフェニル) -6-(3,4-ジフルオロフェノキシ)ピリダジン、3,4-ビス(4-メト キシフェニル) -6-(2,3,5,6-テトラフルオロフェノキシ) ピリダジ ン、3,4-ビス(4-メトキシフェニル)-6-(2,3,4,5,6-ペン タフルオロフェノキシ) ピリダジン、3、4-ビス(4-メトキシフェニル) -6-(3, 4, 5-トリクロロフェニルチオ) ピリダジン、3, 4-ビス (4-メトキシフェニル) -6-(4-メトキシフェノキシ) ピリダジン、3,4-ビ ス(4-メトキシフェニル)-6-(4-ニトロフェノキシ)ピリダジン、3, 4 -ビス(4 -メトキシフェニル) - 6 - (2 -シアノフェノキシ) ピリダジン、 3, 4-ピス(4-メトキシフェニル)-6-(3-シアノフェノキシ)ピリダ ジン、6-(2,4-ジフルオロフェノキシ)-3-(4-メトキシフェニル)-4-(4-ピリジル) ピリダジン、6-(2,3-ジフルオロフェノキシ)-3 - (4-メトキシフェニル) - 4-フェニルピリダジン、6-(2, 4-ジフル オロフェノキシ) -3-(4-メトキシフェニル) -4-フェニルピリダジン、

3-(4-メトキシフェニル) -6-(2, 3, 4, 5, 6-ペンタフルオロフェノキシ) -4-フェニルピリダジン、3-(4-メチルチオフェニル) -6-フェニルチオー4-(4-フェニルチオフェニル) ピリダジン、4-(4-クロロフェニル) -6-(2, 4-ジフルオロフェノキシ) -3-[4-(メチルチオ) フェニル] ピリダジン、3, 4-ビス(4-メトキシフェニル) -6-シアノピリダジン又は6-シアノ-3-(4-メトキシフェニル) -4-フェニルピリダジンである請求項1~4のいずれか1項記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩。

- 6. 請求項1~5のいずれか1項記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩を 有効成分とする医薬。
- 7. インターロイキン-1 β 産生亢進に起因する疾患の予防・治療剤である請求 項 6 記載の医薬。
- 8. 免疫疾患、炎症性疾患、虚血性疾患、骨粗鬆症又は敗血症の予防・治療剤である請求項6記載の医薬。
- 9. リウマチ、関節炎又は炎症性大腸炎の予防・治療剤である請求項6記載の医薬。
- 10. 請求項1~5のいずれか1項記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩を 有効成分とするインターロイキン-1β産生抑制剤。
- 11. 請求項1~5のいずれか1項記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩及び薬学的に許容される担体を含有する医薬組成物。
- 12. 請求項1~5のいずれか1項記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩の、 医薬製造のための使用。
- 13. 請求項 $1 \sim 5$ のいずれか 1 項記載のフェニルピリダジン誘導体又はその塩を 投与することを特徴とするインターロイキン-1 β 産生亢進に起因する疾患の処 置方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP01/05904

A OLACI	CHECK MICKLASS OF COMMISSION AND THE D		
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .Cl ⁷ C07D237/08, C07D237/10, A6	51K31/50, A61P29/00, A61F	19/10, A61P9/10
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	.Cl ⁷ C07D237/08, C07D237/10, A6	51K31/50, A61P29/00, A61P	219/10, A61P9/10
•			
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched
	ata base consulted during the international search (nam (STN), REGISTRY (STN), WPIDS (ST		irch terms used)
<u>سم</u> ,	STN), REGISTRI (SIN), WELDS (SI	'N)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	NANNINI et al., "Synthesis and p		
-	of some 5,6-diphenyl-pyridazine	es", Eur. J. Med. Chem	1 -10 -,
	Chim. Ther., (1979), 14(1), pa	ages 53 to 60, chemical	1
	compound 19	!	1
A	WO 99/25697 A (Kowa Company, Lt 27 May, 1999 (27.05.99),	td.),	1-12
	& EP 1043317 A	!	
		!	
	1	!	ĺ
	1	!	
-	1	!	
	1	!	
	1	1	
	1	1	
		I	
Len Dimbo			
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte- priority date and not in conflict with th	9
conside	red to be of particular relevance	understand the principle or theory under	erlying the invention
"E" earlier o	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	claimed invention cannot be
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alone	•
special	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	considered to involve an inventive step	p when the document is
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such	documents, such
"P" docume	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" combination being obvious to a person document member of the same patent f	
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the international search	ch report
	Tuly, 2001 (31.07.01)	14 August, 2001 (14.	
	uailing address of the ISA/	Authorized officer	
Jupu	nese racent office		
Facsimile No.		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/05904

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.: 13 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
occause they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Claim 13 pertains to methods for treatment of the human body by therapy.
2 Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
This international Scarcining Authority found intitupic inventions in this international application, as follows.
] -
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
·
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.
<u> </u>

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int cl' C07D237/08, C07D237/10, A61K31/50, A61P29/00, A61P19/10, A61P9/10

B. 調査を行った分野・

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int cl' C07D237/08, C07D237/10, A61K31/50, A61P29/00, A61P19/10, A61P9/10

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), REGISTRY (STN), WPIDS (STN)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	NANNINI et al, Synthesis and pharmacological activity of som	1-4, 6
	e 5,6-diphenyl-pyridazines, Eur. J. Med. Chem Chim. Ther.	-9, 11-
	(1979), 14(1), 53-60, 化合物 1 9	1 2
. A	WO 99/25697 A (興和株式会社)27.5月.199 9 (27.05.99) & EP 1043317 A	1-1.2
	·	

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

31.07.01

国際調査報告の発送日

14.08.01

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 内藤 伸一 4P 8615

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

第I欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)			
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。				
_1. X	請求の範囲 13 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、			
•	請求の範囲13の発明は、治療による人体の処置方法に関するものである。			
2	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、			
3. []	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。			
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)			
次に対	だべるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。			
. '				
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。			
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。			
3. [出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。			
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。			
追加調査	E手数料の異議の申立てに関する注意			